

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

QL
700
Z 487
Mamm.

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von

P. J. H. VAN BREE, Amsterdam – H. DATHE, Berlin –
W. HERRE, Kiel – K. HERTER, Berlin – J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz – B. LANZA, Florenz – H. NACHTSHEIM,
Berlin – T. C. S. MORRISON SCOTT, London – D. STARCK,
Frankfurt a. M. – E. THENIUS, Wien – W. VERHEYEN,
Tervuren – K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung

E. MOHR, Hamburg – M. RÖHRS, Hamburg

26. BAND • 1961

Mit 147 Abbildungen



VERLAG PAUL PAREY • HAMBURG UND BERLIN

VERLAG FÜR LANDWIRTSCHAFT • VETERINÄRMEDIZIN • GARTENBAU • FORST- UND JAGDWESSEN

HAMBURG 1 • SPITALERSTRASSE 12



Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiergebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von DM 0,30 zu verwenden.

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam – H. DATHE, Berlin –
W. HERRE, Kiel – K. HERTER, Berlin – J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz – B. LANZA, Florenz – H. NACHTSHEIM,
Berlin – T. C. S. MORRISON SCOTT, London – D. STARCK,
Frankfurt a. M. – E. THENIUS, Wien – W. VERHEYEN,
Tervuren – K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg – M. RÖHRS, Hamburg

BAND XXVI • HEFT 1

März 1961



VERLAG PAUL PAREY • HAMBURG UND BERLIN

Inhalt

ORIGINALBEITRÄGE

Beiträge zur Biologie der Stachelmaus, <i>Acomys cahirinus dimidiatus</i> Cretzschmar. Von F. DIETERLEN	1
Beziehungen zwischen Bestandsdichte und Vermehrung bei der Waldspitzmaus, <i>Sorex araneus</i> , und weiteren Rotzahnspitzmäusen. Von G. H. W. STEIN	13
Vitiligo bei Rindern in Asien und Europa. Von W. C. Ph. MEIJER	28
Éléments d'une révision des Lievres européens et asiatiques du sous-genre <i>Lepus</i> . Von F. PETTER	30
Die Entwicklung der Kleinsäugerfauna Europas im Pleistozän (Insectivora, Rodentia, Lagomorpha). Von D. JÁNOSSY	40
Der Zahnschluß im Gebiß der Wildraubtiere und der Haushunde. Von E. MOHR	50

KLEINE MITTEILUNGEN

Willkürliche Betätigung der Rückendrüse beim Halsband-Pekari. Von E. MOHR	57
Starkes Anwachsen der Luchsbestände in der Slowakei. Von P. HELL	57
Zur Variabilität der Färbung des Eichhörnchens in Bulgarien. Von G. MARKOV	59

SCHRIFTENSCHAU	61
------------------------	----

BEKANNTMACHUNGEN	64
--------------------------	----

Dieses Heft enthält 2 Beilagen des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen.

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 85 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Bornplatz 5 (Tel. 44 10 71).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungsvorlagen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdrucke: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahnen erfolgen.

Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiegebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. amlt. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Hefes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden. Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

Beiträge zur Biologie der Stachelmaus, *Acomys cahirinus dimidiatus* Cretzschmar

Von Fritz DIETERLEN

Aus dem Zoologischen Institut der Universität Freiburg i. Br.

Eingang des Ms. 25. 9. 1960

Einleitung

Die Stachelmäuse (Genus *Acomys*, Subfam. Murinae) sind bisher wenig untersuchte Nager. Die Angaben über Aussehen, Verbreitung, Biotop usw. geben nur ein lückenhaftes Bild. Über biologische Daten, Jugendentwicklung und Verhalten ist fast nichts bekannt¹), obwohl Stachelmäuse in einigen, auch deutschen Zoos, schon gehalten wurden und in London z. B. mehrfach züchteten (ZUCKERMAN 1952/53). In Deutschland haben sie m. W. erstmals 1959 unter Liebhabern weitere Verbreitung gefunden.

Stachelmäuse bewohnen meist felsige öde Biotope in Steppen- und Wüstengebieten SW-Asiens und NO-Afrikas. Nur *A. cahirinus cahirinus* Desmarest scheint menschliche Siedlungen zu bevorzugen und ist aus Ägypten als Haus-Maus bekannt, vielerorts sogar in der Rolle des *Mus musculus* L. (ANDERSON 1902, BONHOTE 1909, FLOWER 1932).

Die vorliegende Arbeit beschäftigt sich mit biologischen Daten und der Jugendentwicklung. Hauptproblem meiner Untersuchungen ist das Verhalten, besonders die Soziologie; darüber will ich später berichten.

Der Deutschen Forschungsgemeinschaft danke ich für die Ermöglichung dieser Arbeit. Herrn Prof. Dr. O. KOEHLER sage ich Dank für oftmalige Unterstützung und Anregungen.

Tiere und Haltung

Die Stamm-Tiere (1 ♂, 2 ♀♀) meiner seit Sommer 1958 laufenden Zucht kamen aus Israel, sie gehören zur subsp. *A. c. dimidiatus*, die in Ägypten im Gegensatz zur subsp. *cahirinus* keine Bindung an menschliche Siedlungen zeigt; *dimidiatus* ist etwas größer als die graubäuchige *cahirinus* und hat als wichtigstes Merkmal eine reinweiße Bauchseite, die scharf an die Stacheln tragende gelbbraune Rückenseite grenzt (Abb. 1). Daneben finden sich weitere Unterschiede.

Zur Zeit halte ich drei Rudel (Großfamilien) mit insgesamt mehr als 65 Tieren, davon gut 30 adulte Stamm-Tiere. Im ganzen lebten in meiner Zucht schon weit über hundert erwachsene Stachelmäuse. – Die Tiere bewohnen Käfige oder Boden-Areale von 4–11 qm Bodenfläche, die durch Steine, Steinhaufen, allerlei Unterschlupfe, Kletteräste u. a. m. stark strukturiert sind, wodurch ich das natürliche felsige und spaltenreiche Biotop so gut wie möglich zu ersetzen suche. – Die Raumtemperatur beträgt 18–22° C. Gegen feuchte kühle Witterung scheinen Stachelmäuse sehr empfindlich zu sein.

¹ Einige Angaben bringt die nach Abschluß dieser Arbeit zu meiner Kenntnis gekommene Mitteilung von KOLAR (1960).



Abb. 1. Erwachsene Stachelmaus

Alle erwachsenen Tiere sind, je nach Geschlecht, mit Fuchsin oder Methylenblau an bestimmten, gut sichtbaren Körperstellen (vorheriges Entfernen der Stacheln oder Haare mit einem Äther-Alkohol-Gemisch) markiert. So ist es mir möglich, jedes Tier zu kennen und Material über seinen biologischen Zustand, die soziale Stellung usw. zu sammeln. Die Markierung verliert sich nach 3–4 Monaten, wird daher rechtzeitig schon nach 6–8 Wochen erneuert. – Beobachten kann ich aus nächster Nähe, ohne die Tiere zu beunruhigen. Bei entsprechender Behandlung werden Stachelmäuse recht zutraulich.

Das tägliche Futter besteht aus Grünzeug (Klee, Gräser, Löwenzahn, Wegewich), einem Körnerfutter mit ca. 70% Sonnenblumenkernen und ca. 30% gemischtem Weizen, Gerste, Hafer, Mais, Wald- und Exoten-Vogelfutter, ferner Mehlwürmern und etwas Obst, meist Äpfeln. Im Abstand von einigen Tagen gebe ich trockenes Brot, Sultaninen, Erdnüsse, Garnelen u. a. m., ab und zu etwas Fleischabfall und Blüten. Täglich erhalten sie frisches Wasser. Die Stachelmaus scheint also omnivor zu sein, was ZIMMERMANN (1952) auch von Freiland-Beobachtungen an der Kreta-Stachelmaus berichtet.

Fortpflanzung

Seit dem 2. 9. 1958 kamen 124 Würfe zur Welt. Die Tragzeit ist für Muriden ungewöhnlich lang; sie betrug in 4 Fällen 36 Tage, in 36 Fällen 37 Tage, 41mal 38 Tage, fünfmal 39 und einmal 40 Tage, im Durchschnitt also 37 bis 38 Tage (nach 87 Fällen). Die früheren Angaben (BONHOTE 1911, 1912; KENNETH 1947) müssen demnach falsch sein. BONHOTE (1911) gibt eine elftägige Tragzeit an, die schon im Hinblick auf die weitentwickelten Jungen, die er beschreibt, unmöglich ist. Sein Irrtum beruht darauf, daß er zu einem ♀, 11 Tage ehe es Junge gebär, ein 46 Tage altes, sicher noch nicht geschlechtsreifes ♂ setzte und nach Geburt der Jungen annahm, die Tiere hätten sich gleich nach dem Zusammensetzen gepaart. In Wirklichkeit war das ♀ längst trächtig. Eine ähnlich kurze Tragzeit nimmt er bei *A. russatus* an (1912). GRASSÉ (1955) bringt mit 42 Tagen erstmals eine einigermaßen zutreffende Angabe.

Von den ca. 1900 Arten der Überfamilie der Muroidae² sind von gut 100 Arten die Tragzeiten ermittelt (s. z. B. MOHR 1954, KRUMBIEGEL 1954, GRASSÉ 1955). Die längste hat offenbar der Murinae-Vertreter *Cricetomys gambianus* Waterhouse mit 42 Tagen (GRASSÉ 1955). Dann kommt *A. c. dimidiatus* mit 38 Tagen. *Psammomys obesus* Cretzschmar (Gerbillinae) trägt 36 Tage. Von 3 Arten der nordamerikanischen Gattung *Neotoma* (Cricetinae) sind 33 Tage bekannt. Das Gros der Muroidae hat jedoch 20 bis 28 Trächtigkeitstage. *Mesocricetus auratus* Waterhouse hat mit 16 Tagen die kürzeste Tragdauer aller Monodelphier.

Die Tageszeiten des Werfens konnte ich in 74 Fällen ermitteln:

Würfe von:	0–8 Uhr	8–12 Uhr	12–14 Uhr	14–16 Uhr	16–20 Uhr	20–24 Uhr
	55mal	elfmal	viermal	einmal	zweimal	einmal

² Systematische Einteilung nach Ellerman.

Rund 90% der Jungen werden zwischen Mitternacht und Mittag geboren. Ein wohl sehr deutliches Maximum dürfte zwischen 3 und 7 Uhr liegen³, da ich in den nicht seltenen Fällen, die ich zwischen 0 und 2 Uhr bei den Tieren war, noch keine Geburt beobachten konnte.

Die Gesamtzahl der Jungen aus 123 Würfen beträgt 301. Das entspricht einem Durchschnitt von 2,44 Tieren pro Wurf. Hierbei sind die relativ niedrigen Jungenzahlen der relativ häufigen Erst- und Zweitgebärenden zu beachten (s. u.). ♀♀ in diesem Altersstadium sind aber wahrscheinlich auch im Freileben wesentlich häufiger als ältere.

Insgesamt gab es Würfe mit 1 Jungen 23mal, mit 2 Jungen 48mal, mit dreien 30mal, mit vierten 18mal und mit fünfen 4mal. Dies stimmt ungefähr mit den wenigen Literaturangaben überein. Daß *A. c. cahirinus* im Londoner Zoo bis zu 11 Junge gebracht haben soll (ZUCKERMAN 1952/53), ist jedoch stark anzuzweifeln. Das Gewicht

Tabelle 1

Alter der ♀♀ in Monaten und Jungenzahl

N: Zahl der Würfe, n: Zahl der Jungen, MW: mittlere Wurfgröße

Alter	N	n	MW
3-4	8	14	1,75
5-6	17	30	1,76
7-8	16	38	2,36
9-10	14	33	2,35
11-12	11	29	2,63
13-14	12	32	2,66
15-16	7	22	3,14
17-18	4	12	3,0

eines durchschnittlichen Wurfes beträgt nämlich 20 bis 25% des Körpergewichtes der Mutter. In einem Extremfall machte es sogar 44% (!) aus: die 5 Neugeborenen eines 66 g schweren ♀ wogen zusammen 29,0 g, wobei das Gewicht der Embryonalhüllen und Placentae nicht eingerechnet ist. Das Geschlechtsverhältnis war in meinen Zuchten einigermaßen ausgeglichen (120 ♂♂ : 101 ♀♀).

Das allmähliche Anwachsen der Jungenzahlen pro Wurf mit zunehmendem Alter der ♀♀ zeigt Tabelle 1. Das Maximum der Fruchtbarkeit scheint mit 15 bis 16 Monaten erreicht zu sein. Aus den wenigen Befunden von mehr als 18 Monate alten Tieren ist anzunehmen, daß der Durchschnitt von 3 Jungen pro Wurf bis zum Alter von vielleicht 22 Monaten anhält und dann wohl ein deutliches Abfallen eintritt⁴.

Brunst

Die erste Paarung beobachtete ich, als ich schon 5 Monate Stachelmäuse hatte und schon drei Würfe geboren waren. Dies war am Abend nach dem Werfen des ♀. Von da an stellte sich schnell die Gesetzmäßigkeit heraus, nach der die ♀♀ einen fruchtbaren post-partum-oestrus erfahren, d. h., daß sie innerhalb von 8 bis 15 Stunden nach der meist in den Morgenstunden stattfindenden Geburt brünstig werden. Die mehrere Stunden währende Brunst liegt daher immer innerhalb der Zeit zwischen ungefähr 16 Uhr und 2 Uhr, also zu Beginn der Aktivitätsphase. Früheste Paarungsbereitschaft stellte ich um 16 Uhr fest, ihr spätestes Einsetzen um 21.50 Uhr, ihr spätestes Aufhören um 1.30 Uhr. Das zeitliche Auftreten dieser Brunst scheint also sowohl von der Tageszeit abhängig, als auch von einem bestimmten Zeitabstand von der Geburt. Dieser beträgt wenigstens 8, in einem Extremfall 6 Stunden. Ein Unterschreiten scheint nicht möglich, denn bei Würfen, die nach 13 Uhr stattfanden, zeigte das ♀ erst am Abend des nächsten Tages Paarungsbereitschaft. Doch scheint diese manchmal vor-

³ Nach Ansitzen auf mehr als 15 nächtliche Geburten hat sich diese Annahme als richtig erwiesen.

⁴ Bis Februar 1961 hatten fünf 25 Monate alte ♀♀ immer noch überdurchschnittliche Wurfgrößen.

kommende „verschobene Brunst“ auch von anderen Faktoren abhängig. — So ist das ♀ spätestens nach 15 Stunden wieder trächtig, wirft nach 38 Tagen, wird wieder befruchtet usw.

Bei trächtigen ♀♀ habe ich noch nie Paarungsbereitschaft festgestellt.

Aus wiederholter fruchtbarer post-partum-Brunst ergibt sich die sog. pausenlose Wurffolge, wie sie durch günstige Jahreszeiten hindurch vor allem von *Microtus arvalis* bekannt ist (FRANK 1956).

Ich besitze Tiere, die Monate hindurch, zwei sogar nach 12 Würfen, seit ihrem ersten Wurf keine Pause eingelegt haben (vgl. KOLAR 1960).

Nachstehend einige Beispiele:

- Rudel I: ♀ 1: 2. 9. 58 – 28. 5. 60 fünfzehn Würfe mit 44 Jungen (Mittlere Wurfgröße 2,93). Unterbrechungen nach dem 1. Wurf (zwangsläufig), nach dem 8. Wurf von 22 Tagen.
 ♀ 2: 7. 1. 59 – 10. 5. 60 elf Würfe mit 22 Jungen (MW 2,0). Unterbrechungen nach dem 7., 8., 9. und 10. Wurf.
 ♀ 3: 25. 4. 59 – 16. 6. 60 zwölf Würfe mit 45 Jungen (MW 3,75). Keine Unterbrechung.
 ♀ 4: 29. 4. 59 – 8. 5. 60 neun Würfe mit 16 Jungen (MW 1,77). Unterbrechungen nach dem 3. und 9. Wurf.
 ♀ 5: 26. 4. 59 – 30. 5. 60 neun Würfe mit 20 Jungen (MW 2,22). Unterbrechungen nach dem 1., 3. und 7. Wurf.
 ♀ 6: 21. 8. 59 – 21. 6. 60 neun Würfe mit 22 Jungen (MW 2,44) Keine Unterbrechung.
- Rudel II: ♀ 2: 16. 11. 58 – 13. 6. 60 fünfzehn Würfe mit 46 Jungen (MW 3,06). Nach dem 6. Wurf Unterbrechung von 12 Tagen.
 ♀ 3: 1. 5. 59 – 1. 7. 60 zwölf Würfe mit 34 Jungen (MW 2,84). Keine Unterbrechung.
- Rudel III: ♀ 1: 1. 4. 59 – 24. 4. 60 zehn Würfe mit 22 Jungen (MW 2,22). Unterbrechungen nach dem 4., 7. und 10. Wurf.

Ähnlich lange Wurffolgen sind mir nur noch von *Microtus arvalis* bekannt; FRANK (1956) berichtet von 10, 12, ja von 20 aufeinanderfolgenden Würfen, doch treten kürzere oder längere Pausen im Laufe der Zeit häufiger auf.

Es ist durchaus denkbar, daß die günstigen Klimate, unter denen Stachelmäuse leben, derartige Wurffolgen ermöglichen, daß sie also keineswegs Gefangenschaftserscheinungen oder dergl. sein müssen. Zudem ist von verschiedenen Wild-Säugern aus den Tropen Fortpflanzung während des ganzen Jahres bekannt.

Die Bedeutung der andauernden Wurffolge ist vielleicht in einem Ausgleich der die Arterhaltung gefährdenden Faktoren der langen Tragzeit und der geringen Wurfgröße zu sehen. Ausgleichend wirkt auch noch der hohe Entwicklungsgrad der Jungen bei der Geburt (s. u.).

Von den neun oben verzeichneten ♀♀ haben 3 von Anfang an noch keine Pause eingelegt. Zwei mit wenigstens neun Würfen pausierten nur einmal und vier mit mindestens neun Würfen zwei- bis viermal. Ähnliche Verhältnisse zeichnen sich bei den jüngeren, hier nicht angeführten ♀♀ ab. — In etwa der Hälfte der Fälle von Unterbrechungen trat ein post-partum-Zyklus auf, der aber unfruchtbar blieb. Dabei ließ sich nun ein ausgesprochener Brunst-oöstrus feststellen, der im Durchschnitt 11 Tage betrug (seltene Extreme 9 bzw. 15 Tage), d. h. ♀♀, die nach der Geburt nicht in Brunst kamen oder bei denen sie unfruchtbar blieb, wurden nach rund 11, 22, 33 usw. Tagen wieder brünstig, solange bis sie wieder trächtig waren. .

Der descensus testicularum ist bei den meisten ♂♂ vom 50. Lebenstag an festzustellen. Frühestens mit 60 bis 70 Tagen beteiligen sie sich an den Paarungen. — Die ♀♀ werden erstmals mit etwa 75 Tagen, meistens fruchtbar, gedeckt, werfen demnach knapp 4 Monate alt. Ausnahmen bilden drei ♀♀, deren erste Paarungen im Alter von 49, 51 und 52 Tagen fruchtbar waren. Ein für steril gehaltenes ♀ brachte mit zehn Monaten seinen ersten Wurf.

Die Lebensdauer der Stachelmaus mag wenigstens drei Jahre betragen. – Meine ältesten Tiere sind jetzt mehr als zwei Jahre alt und zeigen keine Alterserscheinungen.

Die Jungen

Die Stachelmaus kommt weit entwickelt zur Welt (Abb. 2 und 3). Die Augen sind schon offen, die unteren Schneidezähne sind durchgebrochen. Gewicht mit fast 6 g, KRL mit über 5 cm und SL mit gut 4 cm sind beträchtlich; obwohl erst spärlich be-

haart, sind sie nahezu homoiotherm. Sie reagieren bereits auf Geräusche (Ohrmuschel stehend) und sind olfaktorisch tüchtig. Am ersten Tage laufen sie noch unsicher, möglicherweise aber schon beachtliche Strecken; zwei- bis dreitägig erkunden sie besonders in Abwesenheit der Mutter, bereits die Umgebung des Nestes, besser ihres Geburtsortes, denn richtige, mit denen anderer Mäuse vergleichbare Nester besitzen Stachelmäuse nicht. Mit 6 bis 7 Tagen riskieren sie kühne Ausflüge ins Revier, werden aber von der Alten immer wieder eingetragen. Gleichwohl läßt ihnen die Mutter sorgfältige Pflege angedeihen und säugt sie bis ins Alter von gut 3 Wochen.

Die relativ lang dauernde Brutpflege sagt hierbei nichts über die früheste Potenz zur Selbständigkeit. Junge Goldhamster z. B. können unter günstigen Bedingungen, noch blind, erst 12 bis 14 Tage alt, schon selbständig weiterleben, obwohl der Brutpflegetrieb des Muttertieres mehr als doppelt so lange anhält (DIETERLEN 1959). Geplante Versuche mögen noch zeigen, daß die Stachelmaus nur wenige Tage auf die Mutter angewiesen ist.

Die relativ lang dauernde Brutpflege sagt hierbei nichts über die früheste Potenz zur Selbständigkeit. Junge Goldhamster z. B. können unter günstigen Bedingungen, noch blind, erst 12 bis 14 Tage alt, schon selbständig weiterleben, obwohl der Brutpflegetrieb des Muttertieres mehr als doppelt so lange anhält (DIETERLEN 1959). Geplante Versuche mögen noch zeigen, daß die Stachelmaus nur wenige Tage auf die Mutter angewiesen ist.

Zum fortgeschrittenen Zustand der Neugeborenen bringen schon ANDERSON (1902), POCKOCK (1904), BONHOTE (1911, 1912) und KOLAR (1960) Einzelheiten. ASSHETON (1905) beschreibt einen weitentwickelten Foetus.

Die junge Stachelmaus ist also ein Nestflüchter. Dies ist ungewöhnlich, denn von allen Muridae ist m. W. sonst kein Nestflüchter bekannt⁵. Die Regel ist bei ihnen vielmehr ein Nesthocker-Stadium bis ins Alter von 10 bis 30 Tagen. – Auch *Cricetomys*

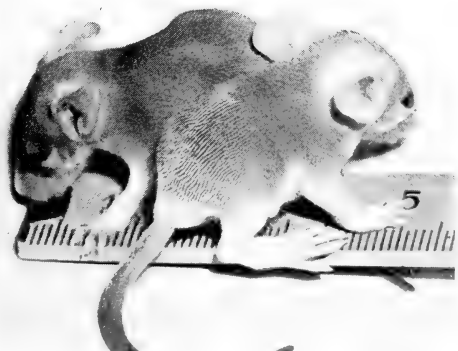


Abb. 3. Zwölf Stunden alte Tiere. Beachte die Stachel-Anlagen!

⁵ Herr Dr. G. STEIN machte mich freundlicherweise auf eine interessante Parallele bei den Insektenfressern aufmerksam, bei denen der gleichfalls in extremen Trockengebieten lebende *Elephantulus* anscheinend der einzige Nestflüchter ist.

gambianus ist trotz der langen Tragzeit ein in etwa den *Rattus*-Arten entsprechender Nesthocker (BOURLIÈRE 1948). Nestflüchtertypisch ist bei der Stachelmaus auch, daß die Muttertiere kein Nest bauen; sie tragen höchstens ein paar dürre Blätter, Stoffstücke o. ä. zusammen und legen sich darauf; nicht selten werden Junge auf bloßem Boden geboren und aufgezogen.

Vergleicht man nun die Entwicklungszeiten einiger Murinae-Vertreter (Tab. 2) mit denen der Stachelmaus, so fällt bei der Mehrzahl eine interessante Übereinstimmung

mit *Acomys* auf. Tragzeit summiert mit der Zeitdauer bis zum Augenöffnen ergeben nämlich bei 2 *Apodemus*-Arten und bei *Mus* rund 34, bei den *Rattus*-Arten etwa 42 Tage. Genau dazwischen liegt die Stachelmaus, sie braucht 38 Tage bis sie in diesem Entwicklungsstadium ist, nur fallen bei ihr Augenöffnen und Geburtstermin etwa zusammen. *Acomys* bleibt rund 15 bzw. 17 Tage länger im Mutterleib als *Rattus* und *Apodemus* und entwickelt sich in dieser Zeit zum Nestflüchter. Ein Vergleich der Werte zeigt auch eine deutliche Relation zwischen Entwicklungszeit und Körpergröße.

Tabelle 2

A: Tragzeit, B: Zeitpunkt des Augenöffnens, C: durchschnittliche Summe der Zeiten von A + B bei einheimischen Murinen (nach ZIMMERMANN 1959) und bei der Stachelmaus

Art	A	B	C
<i>A. c. dimidiatus</i>	37–38	(0–1)	38
<i>Apodemus tauricus</i>	20–21	12–14	34
<i>Apodemus sylvaticus</i>	20–21	12–14	34
<i>Apodemus agrarius</i>	20–21	11	32
<i>Rattus rattus</i>	22–24	17–20	42
<i>Rattus norvegicus</i>	22–24	17–20	42
<i>Mus musculus</i>	19–21	13–15	34
<i>Micromys minutus</i>	21	8–10	30

Maße der Jungen und körperliche Entwicklung

Von 114 untersuchten Neugeborenen hatten 100 (88%) bei Geburt offene Augen oder öffneten sie innerhalb von 12 bis 15 Std.; nur 14 (12%) öffneten die Augen am 2. Tag oder — in einem Fall — am 4. Tage.

65 Tiere (94%) hatten bei Geburt schon durchgebrochene untere Schneidezähne,

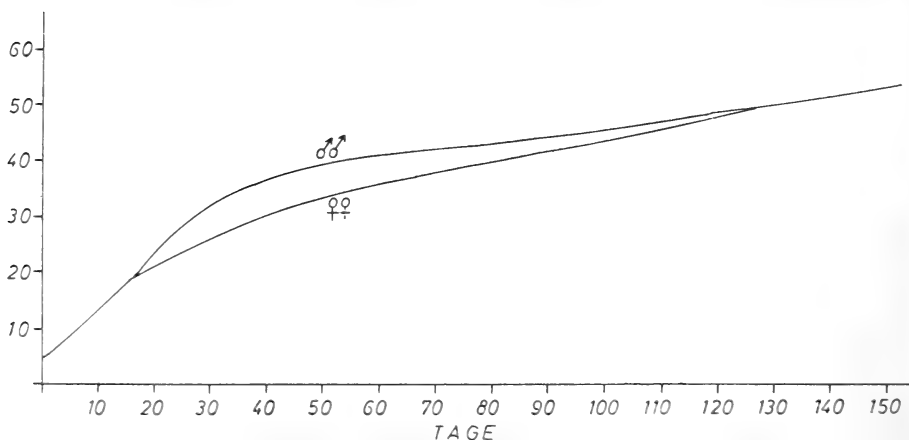


Abb. 4. Gewichts-Entwicklung; ermittelt an 9 ♂♂ und 10 ♀♀.
Ranghöhe in ♂♂-Kurve nicht berücksichtigt

die rund 0,15 cm lang waren, nur bei 4 Jungen (6%) brachen sie erst im Laufe der folgenden Tage durch. Das obere Paar Schneidezähne ist nur bei einem Teil der Neugeborenen schon sichtbar. Wenn das untere Paar 0,2 cm lang ist, mißt das obere etwa 0,05 cm. Am 20. Tag ist das Verhältnis ungefähr 0,4 : 0,2 cm.

Das durchschnittliche Gewicht von 74 Neugeborenen betrug 5,78 g. Die Schwankungsbreite geht von 4 bis 8 g. Tiere mit mehr als 6,5 g sind oft Einer-Würfe von voll-

ausgewachsenen ♀♀. Junge mit weniger als 5,0 g (bisher nur 7 Fälle) sind meist unterentwickelte Einzeltiere aus sonst normalen Vierer- oder Fünfer-Würfen. Die Kurven in Abb. 4 zeigen die durchschnittliche Gewichtsentwicklung. — Der im Alter von 1 bis 3 Monaten sehr deutliche Gewichtsunterschied zwischen ♂♂ und ♀♀ ist frühestens am 15. Tag festzustellen. Etwa mit 5 Monaten ist das Verhältnis wieder ausgeglichen. Das Endgewicht der ♀♀ (Alter

Tabelle 3

Verknüpfung von ♂♂-Anzahl, Ranghöhe und Gewicht in verschiedenen Rudeln

	Ranghöhe	Rangniedere
Rudel I (10 ♂♂)	mehrere 44–48 g	mehrere ca. 44 g
Rudel II (5 ♂♂)	eines 77 g	wenige 2 ca. 53 g
Rudel III (5 ♂♂)	eines 77 g	wenige ca. 52 g

mindestens 12 Monate) beträgt 68 bis 70 g (wobei nur Wägungen bis 5 Tage nach dem Werfen in Betracht kommen); bei ♂♂ läßt sich nur ein Maximalgewicht angeben, ermittelt an Spitzen-♂♂ von zwei Rudeln. Es beträgt 77 g. Die Endgewichte sind jedoch sehr verschieden, sie hängen von der Rudelgröße, der Anzahl der ♂♂ und der Machtverteilung ab. Bis jetzt läßt sich sagen, daß in kleinen Rudeln mit wenigen ♂♂ die Rangordnung mehr oder weniger statisch ist; es gibt nur ein Spitzen-♂. Größere Rudel mit mehreren ♂♂ haben dynamische Machtverteilung und mehrere Spitzen-♂♂. Die Auswirkung auf das Gewicht zeigt Tab. 3. — Ein Spitzen-♂ eines kleinen Rudels ist also gut 20 g schwerer als ein Rangniederer. Die ♂♂ werden mit etwa 4 bis 5 Monaten in die Rangordnung einbezogen; zu dieser Zeit wiegen sie knapp 50 g; Rangniedere bleiben auf diesem Gewicht stehen oder fallen leicht ab. Differenzen von 2 bis 3 g sagen nichts über sozialen Rang aus.

♀♀ haben keine im Körperlichen nachweisbare Rangordnung. — Das Höchstgewicht bei ♂♂ betrug 77 g, bei ♀♀ 85 g.

Die Kopf-Rumpf-Länge betrug bei 74 Neugeborenen im Durchschnitt 5,2 cm. Die Schwankungsbreite liegt zwischen 4,4 und 5,7 cm. Die bei der gleichen Anzahl gemessene Schwanzlänge ist 4,2 cm. Schwankungsbreite von 3,2 bis 4,8 cm. — Aus Abb. 5 geht, entsprechend der Gewichtsentwicklung, im KR-Wachstum wieder ein deutlicher, vom 10. Lebenstag an feststellbarer Unterschied zwischen ♂♂ und ♀♀ hervor, der sich mit ca. 5 Monaten wieder ausgeglichen hat; auch im Schwanz-Wachstum ist er zu erkennen. — Die endgültige KR-Länge der ♂♂ differiert wieder deutlich in den verschiedenen Rudeln, aber relativ weniger stark als im Gewicht. Im Rudel I beträgt sie im Durchschnitt 11,0 cm, in den Rudeln II und III 12,2 cm. Die KRL sämtlicher erwachsener ♀♀ mißt 12,3 cm. — Bei ♂♂ maß ich die größte Länge mit 13,8 cm, bei ♀♀ mit 13,0 cm.

Beim Schwanz beträgt die Endlänge bei den ♂♂ 9,8 cm (Extremwerte 10,3 und 9,3), bei den ♀♀ 10,3 (Extremwerte 11,1 und 9,5 cm). Bei ♂♂ und ♀♀ sind die Schwänze durchschnittlich 1,5 bis 2,0 cm kürzer als Kopf + Rumpf. Die Endlängen von KR und S sind bei beiden Geschlechtern erst etwa mit 8 Monaten erreicht. Extreme in der Relation KRL: SL z. B. 13,8 : 9,8 (♂) und 11,0 : 10,5 (♀). Letzteres Beispiel zeigt, daß die Schwanzlänge nie die Kopfrumpflänge erreicht oder gar übertrifft.

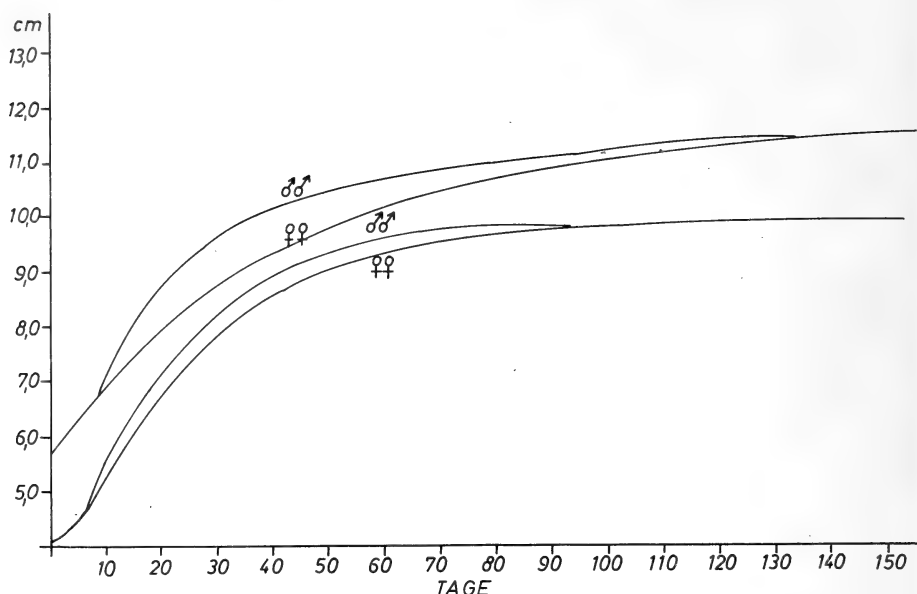


Abb. 5. Wachstum der Kopf-Rumpf-Länge von 9 ♂♂ und 10 ♀♀ und der Schwanz-Länge (untere Kurven) von 6 ♂♂ und 9 ♀♀

Dies stimmt nicht mit den an 5 bzw. 4 Tieren der Unterart *dimidiatus* von ZIMMERMANN (1952) und AHARONI (1932) genommenen Maßen überein; KRL und SL sind nach diesen Messungen nahezu gleich.

Die Zahl der Schwanzringe beträgt etwa 150 bis 180. Die Schwänze von bis zu 3 bis 4 Monate alten Tieren besitzen eine feine Ringstruktur und sind von grauer, rötlich durchschimmernder Färbung. Erwachsene haben die „Schuppenstruktur“, die Schwänze sind stärker pigmentiert, besonders die jetzt braungraue Oberseite. Jungtier-Schwänze sind mit feinen Borsten besetzt, Schwänze Erwachsener sind stärker borstig. Im ersten Schwanzdrittel erreichen die Borsten nur die Länge einer, im letzten Drittel — wo die Ringe aber schmaler sind — von gut drei Ringbreiten.

Stachelmaus-Schwänze autotomieren sehr leicht und sind gegen Bisse und sonstige Verletzungen ungemein empfindlich. BATE (1903) berichtet dies von der cyprischen Vertreterin, von der sie mehrere Exemplare sammelte, die schon vor dem Fang ihren Schwanz verloren haben mußten. MITCHELL (1903) schreibt von der gleichen Unterart, daß die Jungen schon früh ihre Schwänze einbüßten. AHARONI (1932) erwähnt das Autotomieren für die ganze Gattung. ZIMMERMANN (1952) hingegen fand unter 30 Tieren der kretischen Unterart *minous* keines mit verstümmeltem Schwanz.

Auch bei meinen Tieren konnte ich Autotomieren feststellen, doch kam das nur selten vor. Sehr häufig sind jedoch verstümmelte Schwänze. Die Ursachen sind in der großen Mehrzahl nicht Unfälle oder dergl., sondern Auseinandersetzungen unter den Tieren eines Rudels. Dabei sind die meisten Bisse gegen den Schwanz des Gegners gerichtet, besonders bei Verfolgungen. Viele Verstümmelungen, vornehmlich bei jüngeren Tieren, rühren nicht von echten Kämpfen her, sondern von kleinen, sich nur in kurzem Zubeißen entladenden „Gehässigkeiten“. Beißereien und Verfolgungen sind unter ♂♂ ungleich häufiger als bei ♀♀. Grad und Häufigkeit der Schwanzverletzungen sind daher entsprechend verteilt. Reviergröße, Rudelgröße u. a. soziale Faktoren spielen eine wesentliche Rolle — in den beiden kleineren Rudeln nämlich kommen verstümmelte Schwänze nur selten vor — doch kann darüber erst später berichtet werden.

Tabelle 4

Wachstum des Hinterfußes
in cmMittelwerte von 9 ♂♂
und 8 ♀♀

Alter	♂♂	♀♀
1. Tag	1,55	1,55
5. Tag	1,75	1,70
15. Tag	1,80	1,80
25. Tag	1,90	1,85
40. Tag	1,90 >	1,90 <
70. Tag	1,95 <	1,90

Tabelle 5

Ohrenwachstum in cm
bei 19 Tieren

(10 ♂♂ und 9 ♀♀)

Alter	OL
1. Tag	0,80
5. Tag	1,00
15. Tag	1,25
25. Tag	1,40
40. Tag	1,45
70. Tag	1,60
ca. 120. Tag	< 1,80

Die Hinterfuß-Länge von 60 Neugeborenen betrug im Mittel 1,55 cm. Über Wachstum siehe Tab. 4. Die Endlänge ist mit 70 Tagen erreicht. Der geringe Unterschied zwischen ♂♂ mit 1,95 und ♀♀ mit < 1,90 wurde bei vielen erwachsenen Tieren bestätigt. Extremwerte bei den beiden Geschlechtern sind 1,8 und 2,0 cm. AHARONI (1932) und ZIMMERMANN (1952)

bringen gleiche Werte für diese Unterart.

Die durchschnittliche Ohrlänge belief sich bei 65 Tieren am 1. Lebenstag auf 0,8 cm. Im Wachstum und in der Endlänge (Tab. 5) zeigt sich kein Unterschied bei ♂♂ und ♀♀. Die Extremwerte betragen 1,6 und 1,9 cm. Die Endlänge liegt etwas unter den von AHARONI (1932) und ZIMMERMANN (1952) ermittelten Maßen.

Fell-Entwicklung

Etwa mit 70 Tagen sind die Tiere ausgefärbt (Abb. 6e und Abb. 1). Ihr Fell ist dann in dem Zustand, wie AHARONI (1932) es für *dimidiatus* beschreibt: „Auf der Oberseite sind die Haarwurzeln schmutzig grauweiß, gegen die Spitze hin sind die Stacheln gelbbraun und enden mit einem dunklen, braunen Punkte. In der Rückenmitte ist das Dunkelgrau bis auf das letzte Drittel des Haares verbreitet, so daß die Rückenmitte fast dunkelgrau erscheint, während es an den Seiten immer mehr ins Gelbliche übergeht. Rücken- und Bauchfarbe sind voneinander scharf abgesetzt. Unterseite rein weiß, ebenso die Füße und ein Streifen hinter der Ohrbasis.“ Wenigstens für meine Tiere ist ein kleiner weißer Bezirk unter den Augen noch zu ergänzen. Daß die Rückenmitte fast dunkelgrau erscheint, kann ich nicht bestätigen.

Die den ganzen Rücken bedeckenden, fast bis zum Nacken reichenden Stacheln sind abgeplattet und biegsam; nach hinten zu werden sie stärker und länger. Auf der Oberseite tragen sie eine Längsfurche, unten sind sie glatt. Das von AHARONI (1932) für die ganze Gattung *Acomys* aufgestellte Merkmal, nach dem zwischen den Stacheln keine Haare stehen, trifft für *dimidiatus* nicht zu, denn aus dem Stachelpelz ragen gut 0,5 cm weit in lockerem Abstand viele dünne dunkle Haare hervor (am Bauch sind sie weiß), die sich aus dem Flaum des Jungtieres (Abb. 2, 3) entwickelt haben. Wahrscheinlich haben sie Tastfunktion. Nach der Abbildung bei ZIMMERMANN (1952) hat auch *minors* diese Rückenhaare.

Die Jungen kommen mit einer leichten ganz lockeren Flaumbehaarung zur Welt. Der dunkelgrau pigmentierte Rücken ist je nach Entwicklungszustand noch nackt oder von einem kurzen Fellchen bedeckt. Die Stachelanlagen (Abb. 3) sind schon zu sehen und zu spüren. Um die Mittellinie des Bauches, kranial vom Nabel, stehen meist schon weiße Haare, die im Ansatz schon die für *Acomys* typische Art von Bauchscheitel bilden. Der Kopf trägt kurze graue Haare, die einen bräunlichen Anflug zeigen. Wie bei den Erwachsenen ist ein Streifen an der Ohrbasis und unter den Augen weiß oder silbergrau.

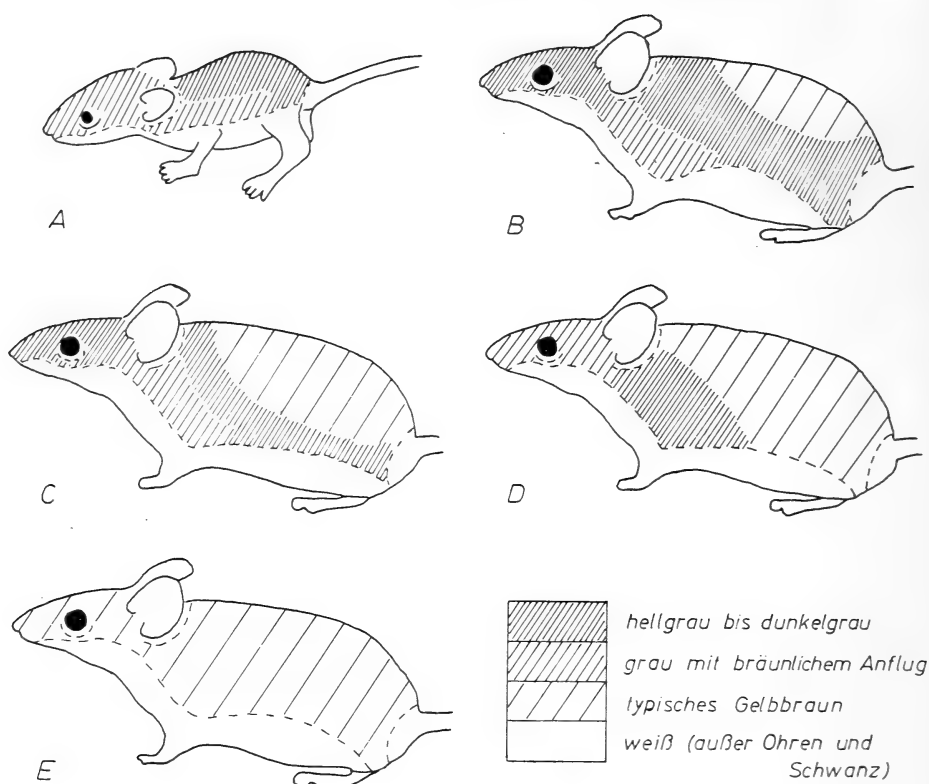


Abb. 6. Entwicklung und Färbung des Haar- und Stachelkleides. A. dreitägiges Tier, B. ungefähr 35 Tage alt, C. mit 45 Tagen, D. um den 55. Tag, E. ausgefärbter Zustand, etwa mit 70 Tagen

Um den 5. Tag (Abb. 7) hat sich an der Kopffärbung wenig geändert. Am Rücken stehen jetzt kurze graue Haare und Stacheln, mit schwacher bräunlicher Einnischung, die an den Flanken etwas deutlicher ist. Körperunterseite, Ohren- und Augenbasis sind weiß. An dieser, im ganzen einheitlichen grauen Jugendfärbung der Oberseite ändert sich nun, abgesehen von leichter Aufhellung des Grau, 3 bis 4 Wochen lang fast nichts. Das „mausgraue“ Stadium (Abb. 8) wird auch für andere *Acomys*-Arten oder -Unterarten beschrieben.

Frühestens um den 30. Tag macht sich im oberen Teil des Hinterrückens eine kleine Zone brauner Stacheln bemerkbar, die sehr rasch größer wird und schon um den 35. Tag mehr als die Hälfte des Rückens bedeckt (Abb. 6b und Abb. 9). Es gibt aber Ausnahmen, z. B. Tiere, die noch mit 35 bis 40 Tagen den grauen Jugendpelz tragen. Die fünf Färbungsphasen im Lauf der Jugendentwicklung in Abb. 6 sind nur als grobes Schema zu werten. — Die allmählich mehr gelbbraun werdende Stachelzone hat um den 45. Tag den Nacken erreicht. Dieses Gelbbraun verdrängt nun immer mehr die grauen Areale an Schwanzbasis, Flanken und Nacken und zuletzt auch — vom 60. Tage an — am Kopf.

Wie in der Gewicht-, KRL- und SL-Entwicklung, sind auch in der Fellfärbung die ♂♂ den ♀♀ immer etwas voraus, doch sind die Unterschiede auch hier nach dem 70. Tage wieder verschwunden.



Abb. 7. 5 Tage altes Tier. Beachte die Flaumbehaarung und das (bereits endgültige) Ausmaß des Stachel-Areals!



Abb. 8. 20 Tage alte Stachelmaus im typischen grauen Jugendkleid



Abb. 9. 42tägiges Tier; der braun gefärbte Teil des Rückens erscheint in der Abb. dunkler

Die sehr langen Schnurrhaare entspringen auf jeder Kopfseite aus rund 35 Papillen, die in fünf horizontalen Reihen angeordnet sind; die beiden oberen besitzen je 5 bis 6 Papillen, die drei unteren 8 bis 9. Von vorn nach hinten nehmen die Papillen an Größe zu, dementsprechend ist auch die Stärke der Vibrissen, von denen 1 bis 2 in jeder Papille inserieren. Auf jede Kopfseite kommen also rund 60 Schnurrhaare verschiedener Länge. Die längsten Vibrissen von 64 Neugeborenen waren im Mittel 2,0 cm lang. Das Wachstum geht sehr rasch: am 5. Tag messen sie 2,5 cm, am 10. Tag etwa 3,0 cm, am 18. 4,0 und schon um den 30. Tag haben sie mit 4,5 cm fast die Endlänge erreicht. Die größte gemessene Länge bei Erwachsenen betrug 5,0 cm.

Zwei aus je einer Papille entspringende Tasthaare finden sich über jedem Auge (Abb. 2). Das längere mißt bei der Geburt 1,5 cm, mit 40 Tagen 2,5 hat es bereits die Endlänge. Das kürzere ist zu jedem Zeitpunkt etwa halb so lang wie das längere. — Wenige Millimeter kaudal vom Auge inseriert ein (manchmal auch zwei) Sinneshaar (Abb. 2), das bei Neugeborenen 1,0, bei Erwachsenen 1,7 cm mißt.

Die Unterkieferregion besitzt zwei seitliche und eine mediane Papille. In der mittleren inserieren in der Regel drei Haare, die bei Geburt 0,4, bei Erwachsenen 0,7 cm messen. Gleiche Längen wie die der mittleren, haben die je 2 Haare der beiden seit-

lichen Papillen. Die Sinneshaare des Unterkiefers scheinen vor allem den noch fast unbehaarten Jungen zu dienen, denn bei Erwachsenen erheben sie sich nur wenig über ihre Umgebung.

Am Vorderfuß sitzen 3 bis 6 Tasthaare (Abb. 2), die beim Jungtier je rund 0,3 cm, beim erwachsenen ca. 0,7 cm messen.

Zusammenfassung

Diese Arbeit bringt Daten zur Biologie und Jugendentwicklung der Stachelmaus, daneben Angaben zu Haltung und Zucht. – Die Tragzeit, für Muroiden ungewöhnlich lang, beträgt 38 Tage. Mehr als 90% der Jungen kommen in den frühen Morgenstunden zur Welt. Die Zahl der Jungen pro Wurf beträgt nur 2,44. Das Geschlechtsverhältnis ist bei der Geburt einigermaßen ausgeglichen. Mit zunehmendem Alter bringen die ♀♀ größere Würfe, die bis zu 5 Junge umfassen. – Stachelmaus-♀♀ erfahren einen regelmäßigen fruchtbaren post-partum-oestrus, wodurch eine sog. pausenlose Wurffolge zustande kommt. Es gibt ♀♀, die nach 12 aufeinanderfolgenden Würfen noch keine Pause eingelegt haben. Bei pausierenden ♀♀ ist ein Brunst-Zyklus festzustellen, der im Mittel 11 Tage beträgt. Die Stachelmäuse werden mit 2 bis 3 Monaten fortpflanzungsfähig. – Zustand der Jungen bei der Geburt und die Entwicklung zeigen, daß *Acomys* ein Nestflüchter ist, der einzige bisher bekannte unter den Muroidae. Ein Vergleich von *Rattus*- und *Apodemus*-Arten mit der Stachelmaus zeigt eine gute Übereinstimmung in der Entwicklungsdauer, nur bleibt die Stachelmaus rund 16 Tage länger im Mutterleib und entwickelt sich in dieser Zeit zum Nestflüchter. – Es folgen Daten über die Entwicklung und Erwachsenen Zustände von Gewicht, KRL, SL, OL, HfL, Fell und der Sinneshaare.

Summary

This study contains dates about biology and post-natal development of the spiny mouse (*Acomys cahirinus dimidiatus*), furthermore informations about captivity conditions and breeding. Gestation period, uncommonly long among the Muroidae, lasts 38 days. More than 90% of the litters were born during the early morning hours. The average litter size is 2.44. Sex ratio of the newborn spiny mice is about 1:1. Becoming older the mature females drop greater litters up to five young. The females experience regularly fertile after parturition heats, from which may result a non-stop-breeding. There are females which did not pause after a series of 12 litters. Pausing females show an oestrous cycle with an average length of 11 days. Spiny mice can be mature at the age of 2-3 months. State of the newborn and post-natal-development show, that *Acomys* is a nidifugous, hitherto the only known among the Muroidae. Comparing the times of development of some species of the genera *Rattus* and *Apodemus* with *Acomys*, we find nearly equality, but *Acomys* stays about 16 days longer in the mothers womb growing up in that time to the nidifugous state. Furthermore this work contains dates concerning growth of weight, head and body, tail, hind foot, ear, fur and vibrissae.

Résumé

Cet ouvrage rapporte des dates au biologie et au développement postembryonnaire de *Acomys cahirinus dimidiatus* (Murinae), en outre des notes sur élevage et captivité. La gestation dure 38 jours, c'est extraordinairement longue même pour un espèce de la superfamille des Muroidae. Plus que 90% des mises-bas ont lieu pendant les heures matinales. La nombre des petits par portée ne comprend que 2,44 en moyenne. La proportion sexuelle de nouveau-nés est environ 1 à 1. Devenantes plus âgées les femelles mettant bas des portées plus grandes, comptent jusqu'à cinq petits. Quelques heures après la mise-bas les femelles régulièrement entrent en oestrus dont la plupart sont féconds; par conséquent une série de portées se fait (en intervalles de 39 jours). Il y a des femelles qui n'ont pas faites de pause après 12 portées succédentes. Si l'accouplement n'était pas fécond, les oestrus se répètent environ tous les 11 jours. Avec deux à trois mois les *Acomys* sont capables de reproduction. L'état des nouveau-nés et le développement montrent, que le jeune *Acomys* est qualifié de nidifuge, jusqu'à présent le cas unique entre les Muroidae. En comparant les temps de développement de quelques espèces des genres *Rattus* et *Apodemus* avec ceux de *Acomys* on constate égalité, mais *Acomys* reste environ 16 jours plus long dans l'utérus, se développent en ce temps à l'état nidifuge. –

En outre cet ouvrage contient des dates sur la croissance du poid, du tête et du corps, du queue, des pieds, des oreilles, du pelage et des poils sensoriels.

Literatur

- AHARONI, B. (1932): Die Muriden von Palästina und Syrien. Zs.Säugetierk. 7, 166–240. — ANDERSON, J. und W. E. DE WINTON (1902): Zoology of Egypt: Mammalia. Hugh Rees Ltd. London. — ASSHETON, R. (1905): On the foetus and the placenta of the Spiny Mouse (*Acomys cahirinus*) Proc. Zool. Soc. London, II, 280–288. — BATE, D. (1903): On the occurrence of *Acomys* in Cyprus. Ann.Mag.Nat.Hist. (7) 11, 565–567. — BONHOTE, J. L. (1909): On a small collection of mammals from Egypt. Proc. Zool. Soc. London I, 788–798. — BONHOTE, J. L. (1911): Exhibition of, and remarks upon, a young Cairo Spiny Mouse (*Acomys cahirinus*). Proc. Zool. Soc. London, I, p. 5. — BONHOTE, J. L. (1912): On a further collection of mammals from Egypt and Sinai. Proc. Zool. Soc. London, I, 224–231. — BOURLIÈRE, F. (1948): Sur la reproduction et la croissance de *Cricetomys gambianus*. Terre et Vie, 45–48. — DIETERLEN, F. (1959): Das Verhalten des syrischen Goldhamsters (*Mesocricetus auratus* Waterhouse). Zs. Tierpsychol. 16, 47–103. — FLOWER, St. S. (1932): Notes on the recent mammals of Egypt, with a list of the species recorded from that kingdom. Proc. Zool. Soc. London, 369. — FRANK, F. (1956): Beiträge zur Biologie der Feldmaus (*Microtus arvalis* PALLAS). Teil 2: Laboratoriumsergebnisse. Zool. Jahrb. Abt. Syst. 84, 32–74. — GRASSÉ, P. P. (1955): Traité de Zoologie. Tome XVIII Mammifères, Fasc. II. Masson et Cie. Éditeurs, Paris. — KENNETH, J. H. (1947): Gestation periodes. Edinburgh: Imp. Bur. of animal Breeding and Genetics. — KOLAR, H. (1960): Einiges über Stachelmäuse (*Acomys cahirinus dimidiatus*). „Die Pyramide“, Innsbruck, Jg. 8, 111–112. — KRUMBIEGEL, I. (1954): Biologie der Säugetiere. Agis Verlag Krefeld. — MITCHELL, P. C. (1903): Note on the Cypriote Spiny Mouse. Proc. Zool. Soc. London, II, 260–261. — MOHR, E. (1954): Die freilebenden Nagetiere Deutschlands. G. Fischer Verlag, Jena. — POCKOCK, R. I. (1904): Exhibition of, and remarks upon, young examples of the Egyptian Fat-tailed Gerbille, Proc. Zool. Soc. London, II, p. 133. — ZIMMERMANN, K. (1952): Die Rodentia Kretas. Zs. Säugetierk. 17, 21–51. — ZIMMERMANN, K. (1959): Taschenbuch unserer wildlebenden Säugetiere. Urania Verlag, Leipzig. — ZUCKERMAN, (1952/53): The Breeding seasons of mammals in captivity. Proc. Zool. Soc. London, 122, 827–950.

Anschrift des Verfassers: Dr. FRITZ DIETERLEN, Freiburg i. Br., Zoologisches Institut

Beziehungen zwischen Bestandsdichte und Vermehrung bei der Waldspitzmaus, *Sorex araneus*, und weiteren Rotzahnspitzmäusen

Von Georg H. W. STEIN, Berlin

Aus dem Institut für Spezielle Zoologie und Zoologischem Museum
der Humboldt-Universität Berlin

Eingang des Ms. 16. 1. 1961

I. Problemstellung

Exakte Angaben über die Abhängigkeit der Vermehrungsrate von der Bestandsdichte haben uns vorzugsweise Untersuchungen an Insektenpopulationen geliefert. Von ALLEE und seinen Mitarbeitern sind diese unter den künstlichen Bedingungen des Labors gewonnenen Ergebnisse 1949 zusammengestellt worden. Die Siedlungsdichte

ist danach ein fundamentaler Faktor der Fruchtbarkeit. Sie sinkt mit zunehmender Zusammendrängung der Bestände.

An kritischen Daten für freilebende Tiere mangelt es jedoch bis heute, sieht man von der Populationsanalyse der Kohlmeise, *Parus major*, von H. N. KLUIVJER (1951) ab, in der an imponierenden Zahlenunterlagen, die Arbeit von 34 Jahren umspannend, auch die negative Korrelation von Siedlungsdichte und Vermehrungsrate dargestellt wurde. Die hier vorgelegten Befunde an Spitzmäusen können sich damit nicht messen. Einmal umfassen sie nur einen Zeitraum von 6 Jahren, und das Material ist nach der einfachsten Methode, der der Totfänge mit Klappfallen, zusammengebracht worden. Der für die Anwendung des Markierungsexperimentes notwendige technische Apparat hat mir nicht zur Verfügung gestanden. Überhaupt ist es hinsichtlich dieser Arbeitsweise, die in den verschiedensten Tiergruppen so mannigfache hervorragende Ergebnisse gezeitigt hat, bei Insectivoren über erste Versuche noch nicht hinausgekommen (CROWCROFT 1957, JANSKI u. HANAK 1959). Mit besonderen Schwierigkeiten hat das nichts zu tun, aber Spitzmäuse sind wirtschaftlich und hygienisch nicht von so augenfälliger Bedeutung wie etwa kleine Nagetiere. An diesem mächtigen Motor, ihre Erforschung voranzutreiben, hat es also gefehlt.

Dabei sind Soricinen für Populationsanalysen günstige Objekte. Pflegt sonst gerade das Fundament solcher Untersuchungen, der Altersaufbau, oft unsicher zu bleiben — man denke nur an Kleinfledermäuse, wo die vorwiegend geübte Methode der Alterszuordnung nach dem Grade der Zahnabtragung bei älteren Tieren gänzlich versagt hat, oder an die *Microtus*-arten, bei denen sie überhaupt nicht anwendbar ist — so fallen Schwierigkeiten dieser Art bei Rotzahnspitzmäusen fort. Ihre Alterszusammenstellung ist denkbar einfach und übersichtlich: Spitzmäuse werden nur 16 bis 18 Monate alt. Geschlechtsreife tritt (für gewöhnlich!) erst im 2. Kalenderjahr ihres Lebens ein. Im Spätherbst sind die letzten Angehörigen der Vorjahrgeneration verschwunden, und allein die Jungtiere bleiben übrig. Ist diese Aufgliederung in adulte und juvenile Tiere gesicherter Bestand unseres Wissens, so hat bis heute Unklarheit geherrscht über den Anteil der Klasse der Jungtiere an der Fortpflanzung. Darum und um die Beziehungen zur Bestandsdichte geht es in dieser Untersuchung.

II. Entwicklung und gegenwärtiger Stand des Problems

Es liegt auf der Hand, daß dieses Problem erst gesehen werden konnte mit dem Einblick in die Gesetzmäßigkeit des Altersaufbaus von Spitzmauspopulationen. Dem scharfen Blicke BLASIUS', dem schon 1857 bei Waldspitzmäusen solche Feinheiten aufgefallen waren, wie temporäre Unterschiede der Schwanzdicke und der fleischigen Teile des Rüssels, Unterschiede, die bis heute nicht wieder Beachtung gefunden haben, ist die Altersgliederung entgangen. G. S. MILLER (1912) wußte zwar genau Bescheid über die Zahnabtragung bei Säugetieren in ihrer Bedeutung für die Alterskennzeichnung und hat dieses für Soricinen bis heute noch einfachste und brauchbarste Kriterium auch in seinen Tabellen gewissenhaft benutzt, aber biologische Fragestellungen lagen dem eminenten Systematiker fern. So blieb es L. ADAMS vorbehalten, 1910, eingehender 1912 und dazu gleich für beide britische *Sorex*-arten, *S. araneus* und *S. minutus*, die Unterscheidung in Vorjahrstiere und Jungtiere aufzuzeigen. Er bediente sich dabei der Gewichte und gewisser Kennzeichen der Schwänze. Unter seinen Waldspitzmäusen hatte er nun 2 gravide Weibchen gefunden, die die Merkmale jugendlicher Tiere aufwiesen und damit den ersten Hinweis auf frühe Geschlechtsreife gegeben. MIDDLETON bezeugt 1931 hingegen „neither male nor female shrews become sexually mature and breed during the year of their birth“. BRAMBELL (1935), dem von

Sorex araneus 196 juvenile Weibchen aus der Fortpflanzungszeit vorlagen, fand bei einigen zwar vorzeitige Entwicklung der Geschlechtsorgane, Gravidität jedoch nur bei einem vermutlichen Jungtier. 1936 wird in einer zusammen mit K. HALL verfaßten Arbeit für *Sorex minutus* angegeben, diese Art pflanze sich in ihrem ersten Lebensjahre nicht fort. In einer zusammenfassenden Darstellung dieser Verhältnisse vertritt P. CROWCROFT noch 1957 die Ansicht, bei solchen vereinzelt Fällen verfrühter geschlechtlicher Aktivität handele es sich um außergewöhnliche Vorgänge. 1938 war ich auf Grund märkischen Materials von *S. araneus*, 129 ♂♂ juv. und 89 ♀♀ juv., zu ähnlichen Formulierungen gekommen. DEHNEL lehnt 1950 auch für polnische Waldspitzmäuse die Fortpflanzung im ersten Kalenderjahr ihres Lebens ab. 1952 und 1954 konnte ich jedoch eine Reihe gravider junger Weibchen bekanntgeben und vermutete bereits Zusammenhänge mit der Bestandsdichte. PELIKAN (1955) wiederum fand bei 29 ♂♂ juv. und 32 ♀♀ juv. keine geschlechtliche Aktivität. Für osteuropäische Waldspitzmäuse (Gebiet südlich von Moskau) finden sich positive Angaben bei T. N. DUNAJEWA (1955). Unter 1193 jungen Weibchen aus dem Jahre 1948, bei höchster Bestandsdichte, ließen sich 20 gravide oder säugende juvenes aussondern. Geschlechtsreife in jugendlichem Alter ist weiter für *Sorex minutus* nachgewiesen worden (STEIN 1954, PUCEK 1960) und ebenso für die Wasserspitzmaus, *Neomys fodiens*. Zu dieser Art bemerkt DEHNEL 1950, sein Material gäbe „the unquestionable evidence that the watershrew can already breed just in the first calendar life-year“. Dasselbe teilte ich 1954 für ostdeutsche *Neomys fodiens* mit, und J. BAZAN bestätigte 1955 diese Befunde. Demgegenüber wollen die Angaben von M. PRICE (1955), daß bei britischen Wasserspitzmäusen Fortpflanzung in jugendlichem Alter nicht stattfände, nichts besagen. Der Autorin ist eine einwandfreie Aufgliederung ihres Materials in die beiden Altersklassen nicht gelungen, worauf bereits J. BAZAN 1955 hingewiesen hat.

Widerspruchsvoll wie die Angaben über Wald- und Zwergspitzmaus sind auch die über nearktische Soricinen. HAMILTON (1940), der über 300 aus der Fortpflanzungszeit stammende Jungtiere von *Sorex f. fumeus* untersuchen konnte, fand die Sexualorgane aller Tiere im Ruhezustande und schließt daraus, daß Geschlechtsreife in dieser Alterskategorie nicht eintritt. Bei *Sorex palustris* (CONAWEY 1952) und der *Sorex vagrans*- und *ornatus*-Gruppe (RUDD 1955) traten dagegen geschlechtsreife Jungweibchen sehr vereinzelt auf, „curiously“ wie der letzte Autor betont, in unterschiedlich hohen Anteilen in beiden Gruppen.

Zusammenfassend ist zu sagen: Geschlechtsreife schon im Kalenderjahre der Geburt bei den ♀♀ der Soricinen ist jetzt zur Evidenz geworden. Daß die verneinenden und die sich widersprechenden Angaben in der Literatur auf Irrtümern oder gar Fahrlässigkeit beruhen sollten, wird niemand annehmen wollen, der die Reihe gewissenhafter Autoren überblickt, die sich mit dieser Frage befaßt haben. Der eine hat eben trächtige oder säugende ♀♀ juv. gefunden, und in dem Material des anderen — oder auch ein anderesmal — haben sie gefehlt. Es kann nur so sein, daß geschlechtsreife juvenes in einer Fortpflanzungsperiode sehr rar oder nicht vorhanden und in anderen häufiger sind, dieses Verhalten der Soricinen also jahrweisen Schwankungen unterliegt. Dann obläge es jetzt nur noch, die Zusammenhänge aufzuzeigen. Festzuhalten bleibt weiter, daß (mit Ausnahme von *Neomys fodiens*) juvenile ♂♂ mit ausgeprägten Merkmalen geschlechtlicher Reife bis heute noch nicht aufgefunden worden sind. Dieser Tatbestand ist um so gewichtiger, als, wenigstens von der Waldspitzmaus, Hekatomben untersucht worden sind.

III. Material und Methode

Umfang des Materials

Während der Fortpflanzungszeit (Mai–Oktober) sind von mir in den Jahren 1950 bis 1956 und 1960 1117 Waldspitzmäuse (379 Vorjahrs- und 738 Jungtiere) gesammelt worden, alle in der weiteren Umgebung Berlins (Fürstenwalde, Spree). Weit niedriger liegen die Zahlen der mit ihnen zusammen erbeuteten beiden anderen Arten, *Sorex minutus*, Zwergspitzmaus und *Neomys fodiens*, Wasserspitzmaus. Hinzu kommen Serien von *Sorex araneus* aus Oldenburg i. O. und von *S. araneus* und *S. minutus* aus Preetz in Holstein, sämtlich aus der Fortpflanzungsperiode 1960.

Zur Geschlechts- und Altersbestimmung

Das Geschlecht ist stets an den Keimdrüsen ermittelt worden, das Lebensalter an der Zahnabnutzung, wie sie sich in dem fortschreitenden Verlust der rotgefärbten distalen Zahnpartien darstellt. Dieses Verfahren hat sich für alle daraufhin untersuchten Soricinen als brauchbar erwiesen (STEIN 1938, PEARSON 1945, DEHNEL 1950, BAZAN 1955, DUNAJEWA 1955, RUDD 1955). Prinzipiell um dieselbe Methode handelt es sich bei der Altersgruppierung nach Unterschieden der Zahnlänge, die CONAWAY (1952) an *Sorex palustris* und CROWCROFT (1956) an der Waldspitzmaus durchgeführt haben.

Von geschlechtlicher Aktivität sprechen einige Autoren schon dann, wenn Uterus und Vagina bei jungen ♀♀ und die Testikel bei den ♂♂ mit bloßem Auge eine Vergrößerung erkennen lassen. Aus praktischen Gründen, aber auch um jede Unsicherheit auszuschalten, werden in dieser Untersuchung als geschlechtsreif angesehen nur diejenigen juvenilen ♀♀, welche trächtig sind oder Junge säugen, juvenile ♂♂, wenn 1. die Größe ihrer Testikel der adulten zur Fortpflanzungszeit nicht nachsteht, 2. die Hoden inguinal von außen als grobe Anschwellungen kenntlich sind und dazu 3. der Penis in Länge und Stärke voll ausgebildet ist. Besonders zu beachten ist dieses letzte Kennzeichen, da juvenile ♂♂ schon beträchtlich vergrößerte Testes aufweisen können, wenn ihr Penis noch unentwickelt ist.

Zur Methodik und Technik der Erbeutung

Die gesamte Ausbeute ist mit den bekannten kleinen Bügelfallen zusammengebracht worden. Neben den Fabrikaten „Luchs“ und „Peter“ wurde 1960 auch die „Museum special“ benutzt, deren Vorteil neben Fängigkeit und einwandfreier Erhaltung des Sammelgutes in der Einfachheit der Handhabung liegt. Das vorzeitige und schon beim Aufstellen so lästige Zuschnappen fällt bei diesem durchkonstruierten System fort. Die Anordnung der Fallen geschah nach der Methode der Fallenreihen (trap-lines) mit einem Abstände von im Mittel 10 Meter. Einheitlich nach diesem Prinzip gesammeltes Material bildet eine brauchbare Grundlage einmal für Schwankungen der Bestände im zeitlichen Bereich, also für die Populationsdynamik. Für räumliche Vergleiche ergeben sich Aufschlüsse über die quantitative Verteilung a) mehrerer Arten im selben Lebensraume und b) einer Art in ökologisch unterschiedlichen Bezirken. Wir werden uns dieser quantitativ-analytischen Methode immer wieder zu bedienen haben; für ihre kritische Bewertung ist hier nicht der Platz, das ist im Schrifttum ausgiebig geschehen (z. B. CALHOUN 1948–56, PELIKAN 1955).

In Mischwäldern wurden die Fallenreihen ohne Anlehnung an Besonderheiten ge-

legt, in Kiefernkulturen die Pflanzreihen entlang. In offenem Gelände beschränkte sich der systematische Fang von Spitzmäusen auf tiefgründige, feuchte Moorwiesen, aber nur auf solche, bei denen schmale, verwachsene Entwässerungsgräben Leitlinien darboten. Während Perioden hoher Dichte ist hier nichts weiter nötig, als die Fallen quer in die längs der Gräben verlaufenden Gänge der Wühlmäuse einzuschieben. Es fängt sich — mit und ohne Köder — alles, was dort vertraut des Weges zieht, darunter auch die Soricinen. Jahre eines ausgeprägten Tiefs der Kleinsäugerichte stellen den Sammler vor die Entscheidung, entweder das Prinzip der Fallenreihen beizubehalten, dann mit Sicherheit wenig zu erbeuten und damit auf statistisch hinreichende Serien zu verzichten oder zum „gezielten Fange“ überzugehen, also nur dort eine Falle anzusetzen, wo mit der Anwesenheit einer Spitzmaus zu rechnen ist, damit aber die Brauchbarkeit solchen Materials für quantitative Vergleiche zu beeinträchtigen. Der letzte Weg ist 1960 von dem Zeitpunkt an eingeschlagen worden, als das Kernproblem dieser Untersuchung und seine Lösungsmöglichkeit sich abzeichnete. Von da ab wurden Fallen in die Gänge von *Sorex* gestellt, die sich, gerade fingerstark und nicht ohne weiteres erkennbar, in der Grasnarbe, im Moosbewuchs hinziehen, und weiter in Zwangswechsel, wie sie etwa ein Seggenbüschel oder Pflanzenstengel in der Grabensohle nahe der Grabenwand bilden können.

IV. Bestandsdichte und Vermehrungsrate bei jugendlichen Weibchen von *Sorex araneus*

Tabelle 1

Schwankungen der Bestände kleiner Säugetiere im Frühjahr und Frühsommer
(1. V. bis 31. VIII.) Ackerflächen nicht eingeschlossen

Jahr	1951	1952	1953	1954	1955	1960
Anzahl der Fallen	1339	900	461	1240	340	2147
Anzahl der erbeuteten Kleinsäuger (Insectiv. u. Rodent.)	352	500	180	264	94	342
%-Satz der von Insectiv. u. Rodent. besetzten Fallen ...	26	56	39	26	28	16
%-Satz der von <i>Sorex araneus</i> ad. besetzten Fallen ...	2.7	11.6	11.6	5.5	9.2	2.5 (1.06)

Nach der Tabelle stellt sich 1960 mit nur 16% besetzter Fallen als das Jahr niedrigster Siedlungsdichte dar. Das trifft ebenso für die hier nicht einbegriffenen Ackerflächen zu, in denen in meinem Beobachtungsgebiete die Bestände der Feldmaus, *Microtus arvalis*, nahezu erloschen sind. Dieser Zusammenbruch nach erheblicher Dichte, denn um einen solchen handelt es sich, ist in weiten Teilen Deutschlands und darüber hinaus registriert worden (H. KULICKE, Eberswalde, H. REICHSTEIN, Kleinmachnow, J. ZEJDA, Brünn, mdl.). Auch die Waldspitzmaus hat mit 2,5% von ihr besetzter Fallen ihren tiefsten Stand erreicht. Der Unterschied zwischen 1960 (2,5%) und 1951 mit 2,7% ist nur scheinbar so gering. Es ist hier daran zu erinnern, daß 1960 nach dem Auftreten des ersten juvenilen Weibchens am 20. VI., das sich unerwartet — und zu besonderer Aufmerksamkeit mahnend — als gravid erwies, mit gezieltem Fang begonnen worden ist. Bis dahin beträgt der Anteil der Art nur 1,6% (849 Fallen — 9 *S. araneus*), was der wahren Siedlungsdichte nahekommen dürfte. Bis zu welchem katastrophalen Nie-

Tabelle 2

Siedlungsdichte von *Sorex araneus* (im Frühjahr!) und Anteile gravider und säugender ♀♀ juv.

Jahr	1951	1952	1953	1954	1955	1960
Dichte von <i>Sorex araneus</i> nach Tab. 1	2.7	11.6	11.6	5.5	9.2	1.06 (2.5)
Gesamtzahl jugendlicher ♀♀ VI—IX	18	147	33	36	7	57
absolute Zahl gravider oder säugender ♀♀ juv.	2	4	2	6	—	20
‰-Satz gravider oder säugender ♀♀ juv.	12.5	2.18	6.0	16.6	—	35.08

dergange der Zusammenbruch der Waldspitzmauspopulationen stellenweise geführt hat, illustrieren Zahlen, die ich Ing. J. ZEDJA, Brünn, zu danken habe: In Südmähren ergaben Ende März bis Anfang April 1960 9725 Fallen eine einzige Spitzmaus und Mitte Juni 5514 keine. Ein ungemein geringes Ergebnis erzielte auch Dr. R. PIECHOCKI in Neustrelitz: 23. VII. — 3. VIII. 550 Fallen, 8 Kleinsäuger (= 1,4‰ besetzter Fallen!), darunter 1 *Sorex araneus* (= 0,2‰). Für unsere Betrachtung genügt die Feststellung, daß sich der Beginn der Fortpflanzungsperiode 1960 als Periode geringer, ja ungewöhnlich geringer Bestandsdichte von *Sorex araneus* kennzeichnet.

Mit 20 graviden oder säugenden von insgesamt 57 jugendlichen ♀♀ (= 35,08‰) übertrifft 1960 die übrigen Jahre unterschiedlicher Bestandsdichte weitaus: 1951—55 241 ♀♀ juv., davon nur 14 gravid oder säugend (= 5,80‰). Die Differenz der Prozentwerte ist statistisch real, die Beziehung niedrigste Bestandsdichte — höchste Anzahl geschlechtsreifer ♀♀ juv. tritt klar heraus. Die nun folgende Tabelle läßt die Zusammenhänge im einzelnen deutlich werden:

Die beiden Jahre niedriger Siedlungsdichte (1951 + 1953) diese Werte:

1951+1960 Gesamtzahl der ♀♀ juv. 75, davon gravid oder sg. 22 = 29,33‰, 1952+1953 Gesamtzahl der ♀♀ juv. 180, davon gravid oder sg. 6 = 3,33‰.

Auch hier ist die Differenz der Prozentwerte signifikant. Bei hoher Bestandsdichte der adulten Tiere im Frühjahr partizipieren sehr vereinzelt Jungweibchen an der Fortpflanzung, mit sinkender Siedlungsdichte erhöht sich ihr Anteil. Die graphische Darstellung nach Tab. 2 zeigt diese negative Korrelation unmittelbar und für jede der 6 untersuchten Fortpflanzungsperioden:

In diese Befunde fügen sich gut ein die Angaben von T. N. DUNAJEWA (1955). Die Autorin hat 1948, einem Jahre hoher Siedlungsdichte, 1193 jugendliche ♀♀ der Wald-

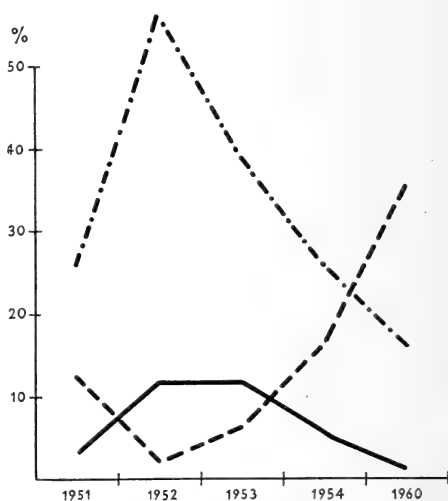


Abb. 1. Negative Korrelation von Populationsdichte und Beteiligung jugendlicher Weibchen an der Fortpflanzung bei *Sorex araneus*

- · - · - : Kleinsäugerdichte (Insectivoren und Rodentia) im Frühjahr
- : Siedlungsdichte der Waldspitzmaus im Frühjahr
- - - : ‰-Satz sich fortpflanzender ♀♀ juv. von *Sorex araneus*

spitzmaus aus der Fortpflanzungszeit untersucht. Nur 27 davon (= 2,26%) wiesen vergrößerte Uteri auf, gravid oder säugend waren 20 (= 1,68%). DUNAJEWA hebt selbst die niedrige Anzahl der geschlechtsreifen Jungtiere hervor und betont weiter, daß in diesem Jahre hohen Populationsdrucks die Fortpflanzung auch der adulten Tiere bald nachgelassen habe.

V. Bestandsdichte und Vermehrung bei jugendlichen Männchen von *Sorex araneus*

Aufschlußreich und eine weitere Stütze für die hier vertretene Auffassung über die Zusammenhänge zwischen Siedlungsdichte und Vermehrungsrate sind nun die ♂♂ von *Sorex araneus* im ersten Sommer ihres Lebens. WOLSKA (1952) konnte bei ihnen Entwicklung des Geschlechtsapparates unter den Bedingungen des Labors erzielen. Unbekannt ist Geschlechtsreife bisher jedoch von Wildtieren. So fand PUCEK (1960), um nur eine Zahl hier zu nennen, unter 814 Tieren aus den Jahren 1953 und 1954 zwar 3 mit deutlich vergrößerten Testikeln (max. $4,6 \times 2,7$ mm), die übrigen Teile des Geschlechtsapparates zeigten indessen nur geringe Entwicklung. Das sind typische Befunde, wie ich sie seit 1937 ebenfalls kenne.

1960 fiel ein juveniles ♂ vom 26. VI. durch erhebliche Entwicklung der Testikel auf ($5,0 \times 3,5$ mm) bei allerdings noch unausgebildetem Penis. Alle Merkmale der Geschlechtsreife zeigt nun ein ♂ vom 29. VI., an dessen Zugehörigkeit zur Klasse der Jungtiere schon der Zustand des Gebisses keinerlei Zweifel aufkommen läßt. Die Beschaffenheit des Schwanzes, seine dichte Behaarung und das Fehlen jeder Beschädigung, unterstreicht diese Entscheidung noch. Gewicht 9 g, also sich dem adulter ♂♂ nähernd, Testikel voll ausgebildet, $7,5 \times 5$ mm, inguinal verlagert und äußerlich als ausgedehnte Anschwellungen kenntlich, Penis lang, kräftig, nicht mehr von dem der Vorjahrstiere verschieden. Hier liegt das erste im Freien gefundene geschlechtsreife ♂ juv. vor. Die weiteren 45 ♂♂ juv., die bis Mitte September gefangen wurden, hatten unentwickelte Geschlechtsorgane. So ließe sich das eine Stück als Unikum und außergewöhnliche Erscheinung abtun — wie man ja auch bei vereinzelt gefundenen juvenilen geschlechtsreifer ♀♀ geurteilt hat — fände sich in einer Serie aus Niedersachsen, für die ich Dr. F. FRANK, Oldenburg, zu ganz besonderem Danke verpflichtet bin, nicht ein zweites, dem soeben beschriebenen in allen Punkten gleichendes. Auch seine Erbeutung fällt in einen frühen Termin des Auftretens der Jungtiere (zwischen dem 9. u. 15. VII. 1960).

Festzuhalten bliebe einmal, daß die geschlechtsreifen jungen ♂♂ in dem Jahre niedrigster Siedlungsdichte auftraten, und weiter, daß sie zwar rar sind, jedoch keine Ausnahmeerscheinung darstellen.

Für das Fehlen geschlechtsreifer juveniler Waldspitzmausmännchen in den an Umfang so bedeutenden Serien, die bisher untersucht worden sind, ist nicht allein die Beschränkung auf Jahre niedrigster Dichte verantwortlich zu machen, das gälte ja für die bis heute immerhin in einiger Anzahl vorliegenden ♀♀ ebenso. Es ist mit dem Vorkommen dieser ♂♂ offenbar nur während einer kurzen Zeitspanne zu rechnen. Den Schlüssel für diese zeitliche Begrenzung könnte das Territorialverhalten der Soricinen mit dem unter Säugetieren einzigartigen Kampfzeremoniell liefern. Ein wesentliches Moment dieser Kämpfe sind Bisse in den Schwanz. Daher zeigen bei *Sorex araneus* Vorjahrstiere beiderlei Geschlechts und ohne Ausnahme kahle, von Narben entstellte oder deformierte Schwänze. Bei jungen Tieren pflegen sie einwandfrei behaart und vollkommen unbeschädigt zu sein (1960 n = 113). L. ADAMS (1910 und 1912) hatten diese Unterschiede noch sehr wesentlich zur Kennzeichnung der beiden

Alterskategorien gedient. Sucht eine der kämpfenden Spitzmäuse nach den einleitenden Attacken auf den Schwanz nicht das Weite, kommt es zu einer Verschärfung des Konflikts mit Aufrichten des Körpers, Schlagen mit den Vorderpfoten und Bissen in die Gesichtspartien. Es trägt wohl jede Begegnung adulter Tiere, abgesehen von dem Zusammenfinden zur Paarung, feindseligen Charakter. Am längsten bekannt ist dieses aggressive Verhalten von der Waldspitzmaus (siehe GROWCROFT 1957), aber auch für *Sorex minutus* wird es verzeichnet (ADAMS 1912) und von nearktischen Rotzahnspeizmäusen für *Blarina brevicauda* (HAMILTON 1929) und *Sorex fumeus* (HAMILTON 1940). Wahrscheinlich werden juvenile Waldspitzmausmännchen mit dem Eintritt der Geschlechtsreife in diese Auseinandersetzungen verwickelt und wohl regelmäßiger als die ♀♀, wenngleich wir über Sexualkämpfe bei Soricinen nichts wissen. Nehmen wir an, daß diese Jungen ♂♂ in der Mehrzahl bald von den physisch überlegenen und vielleicht auch routinierteren adulten ♂♂ getötet werden, so wäre die Seltenheit ihres Vorkommens zureichend erklärt.

In einer soeben erschienenen Arbeit erwähnt K. BAUER (1960) ebenfalls zwei geschlechtsreife ♂♂ juv. von *Sorex araneus* aus dem Neusiedlersee-Gebiet (Gewichte 11,5 und 11,6 g, Testes 8×5 mm). Auffällig ist der späte Termin ihres Auftretens: 4. IX. und 8. XI.

VI. Die auslösenden Faktoren

Nach unseren bisherigen Ergebnissen löst bei *Sorex araneus* zerstreutes Vorkommen der Individuen, also Verdünnung der Bestände, vermehrte Beteiligung juveniler Tiere an der Vermehrung aus, woraus schnellere Auffüllung der Lücken resultiert, wohingegen hoher Populationsdruck die Entwicklung ihrer Keimdrüsen blockiert und damit Übervölkerung hintanhält. Wir haben es demnach mit Regulationen der Siedlungsdichte zu tun, Mechanismen, die dann einsetzen, wenn das Optimum des Bevölkerungsstandes gestört ist. Welches sind nun die primären Faktoren dieser Dynamik? Seit langem bekannt ist die fundamentale Bedeutung des Gedrängefaktors, des „crowding“ der angelsächsischen Literatur. Die Vorstellungen, welche sich MAC LAGAN und DUNN (1936) darüber aus experimentellen Untersuchungen an dem Reiskäfer *Sitophilus orizae* gebildet haben, sind im Prinzip auch auf freilebende Waldspitzmauspopulationen zu übertragen. Die Autoren sprechen von dem mächtigen Einfluß, den vermehrter Kontakt zwischen den Individuen ausübt und fahren fort: „Although the primary effect is mechanical, it operates organically through the reduction of the times available for feeding, ovipositing and resting; thereby causing adverse effects upon the physiological processes of reproduction.“ Was in diesen Formulierungen nicht genügend scharf zum Ausdruck kommt oder bei der Versuchsanordnung nicht zum Ausdruck kommen konnte, ist die territoriale Grundlage, auf der sich die Vorgänge vollziehen. Bei den Waldspitzmäusen ist es so, daß physiologische Reife der Jungtiere von dem Besitz eines eigenen Reviers abhängt, dessen Voraussetzung eben niedrige Bestandsdichte bildet.

Nun zeigt *Sorex araneus* eine bedeutende ökologische Valenz und ein entsprechendes Dichtegefälle. Wäre herabgeminderter Kontakt zwischen den Tieren allein hinreichend für den Eintritt der Geschlechtsreife im jugendlichen Alter, so sollten optimale Voraussetzungen dafür gerade in den Biotopen mit niedrigster Bestandsdichte, also konstant fehlendem Populationsdruck, gegeben sein. Wie liegen die Dinge nun in Wirklichkeit? Es kann in diesem Zusammenhange an einer Analyse der ökologischen Variabilität der Siedlungsdichte nicht vorübergegangen werden. Die Grundlage bildet die Tabelle 3:

Tabelle 3

**Bestandsdichte der Waldspitzmaus in ökologischer Gliederung
und Anteile geschlechtsreifer ♀♀ juv.**

(Material 1950—1956 + 1960, ganzjährig)

Lebensraum	Anzahl der Fallen	Anzahl gefangener <i>Sorex araneus</i>	Anzahl der <i>Sorex araneus</i> auf 100 Fallen	absolute Zahl der geschlechtsreifen ♀♀ juv.	Prozentualer An- teil an der Gesamt- zahl der <i>S. araneus</i>
Tiefgründige, drai- nierte Moorwiesen	8047	978	10.91	31	3,1
Bruchwälder, trocke- nere, grasige Misch- wälder	4919	234	4.75	2	0,8
Junge Anpflanzun- gen in Kiefernwäl- dern	3002	120	4.00	—	0

Deutlich bringt diese an sich recht rohe Projektion des ökologischen Dichtegefälles die dichtere Besiedlung feuchter Lebensstätten zum Ausdruck. Dasselbe läßt sich aus einer ökologischen Aufgliederung tschechischer Populationen ablesen, die PELIKAN 1955 unternommen hat. H. LÖHRL (1938) hat eine ähnliche Skala der abnehmenden Dichte gegeben: Sumpf und Moor, Bergwald, Gehölz, und gleichmäßig in geringer Dichte Laubwald, Feldhecken, Felder. Als für *S. araneus* günstigsten Lebensraum bezeichnet er den Sumpf, in dem man in manchen Jahren geradezu von Übervölkerung sprechen könne. Auch in Norddeutschland sind tiefgründige, feuchte Wiesen die Vorzugsbiotope der Waldspitzmaus, und hier lebt sie an Wassergräben ganz so wie ihre größere Verwandte, die Wasserspitzmaus. CROWCROFT widmet 1957 dieser sonst wenig beachteten Seite ihres Lebens längere Ausführungen. Der deutsche Name Waldspitzmaus erweist sich als wenig glücklich gewählt, weit besser ist die indifferenter englische Bezeichnung common shrew. Für Kiefernwälder, wo das Vorkommen vorzugsweise auf Heidekraut-, Heidelbeervegetation und grasige Kiefernkulturen beschränkt ist, ergeben sich die niedrigsten Werte der Bestandsdichte. In diesen pessimalen Biotopen kommen im mehrjährigen Durchschnitt auf je 100 Fallen nur 4,00 Individuen gegenüber 10,91 in Moorwiesen. Offenbar sind es Unterschiede der Nahrungskapazität der Lebensräume, welche die Bestandsdichte bestimmen, und unter diesen Aspekten ergibt sich eine positive Korrelation zur Vermehrungsrate der juvenes. Mit abnehmender Populationsdichte sinken also auch die Anteile geschlechtsreifer Jungtiere. Während in Moorwiesen auf je 100 gefangene *S. araneus* 3,1 geschlechtsreife jugendliche Individuen entfallen, liegt dieser Wert in Mischwäldern (feuchte und trockener zusammengekommen) bei 0,8, und ob in pessimalen Biotopen, Trockenhängen, Heiden und Kiefernkulturen bei juvenes Fortpflanzung jemals vorkommt, ist zu bezweifeln. Einiges Material, das dieselben Zusammenhänge aufzeigt, kann heute schon vorgelegt werden. PUCEK (1960) fand unter 3355 ♂♂ und ♀♀ juv., die in den Fortpflanzungsperioden 1954—1958 im Urwald von Białowieża gesammelt wurden, einem Gebiete, das aus Bruchwäldern, aber auch trockeneren Mischwäldern besteht und der Reihe 3 der Tab. 3 vergleichbar ist, 15 geschlechtsreife ♀♀ juv. (Corpora lutea, gravid oder säugend), das ergibt auch nur 0,44 %. Dagegen sind unter den 8 juvenilen *Sorex araneus*, die Dr. F. FRANK im Juli und August 1960 in der Wesermarsch (Wiesen auf Kleiboden) gefangen hat, 2 gravide ♀♀, dazu eins mit enorm vergrößertem Uterus und 1 zuverlässig geschlechtsreifes ♂; 50 % der Tiere zeigen also Merkmale aktiver Fortpflanzung. Aufschlußreich sind weiter 28 Jungtiere (14 ♂♂ 14 ♀♀) aus Holstein, die ich Herrn E. PETERSEN, Preetz, zu danken habe. Sie stammen ebenfalls aus dem Juli

und August 1960, sind aber trockeneren Lebensräumen entnommen worden, Gebüsch oder Knicks. Erwartungsgemäß enthält diese Serie keine geschlechtsreifen jugendlichen Tiere, lediglich 3 ♀♀ zeigen leicht erweiterte Uteri. Abhängigkeit vom Nahrungsangebot hat 1959 auch PUCEK vermutet: "Certain observations would seem to indicate that changes in the extent of the phenomenon of attainment of sexual maturity by young shrews in the various years are connected with the food supply of these animals . . ."

Abschließend läßt sich folgendes herausstellen: Die Zusammenhänge zwischen Bestandsdichte und Vermehrungsrate bei *Sorex araneus* werden dadurch verwickelter, daß zwei Faktoren beteiligt sind. Es sind fehlender oder herabgeminderter Kontakt der Individuen in Verbindung mit optimalem Nahrungsangebot. Dann erst wird das Phänomen der Geschlechtsreife juveniler Tiere in statistisch erfaßbarem Umfange ausgelöst.

Im Grunde genommen handelt es sich um Vorgänge von ausgeprägter Einfachheit, um Regulationen der Bevölkerungsdichte durch Ausbleiben physiologischer Reife bei den Jungtieren, und zwar soweit und solange pessimale Umweltverhältnisse herrschen, das heißt bis zur nächsten Fortpflanzungsperiode. Dann sind nämlich die Elterntiere unausweichlich „bis auf den letzten Mann“ zugrunde gegangen und haben der jungen Generation Platz gemacht. So einfach hat der Mensch es nicht.

VII. Bedeutung der frühen Geschlechtsreife von *Sorex araneus* für die Populationsdynamik

Diese Frage konnte ernsthaft erst gestellt werden, als die Fälle früher Geschlechtsreife bei Rotzahnspitzmäusen sich gemehrt hatten. 1960 führt PUCEK dazu aus: "The sexual maturation of young females of *S. araneus* and particularly *S. minutus* in certain years may therefore exert a significant influence on the population dynamics of the species." Der hohe Prozentsatz geschlechtsreifer Tiere in meinem Material jugendlicher Waldspitzmäuse aus dem Jahre 1960 bestätigt diese Aussage: 20 ♀♀ und 1 ♂ von 57 = 36,8% nehmen an der Fortpflanzung teil. Der ganze Umfang des Phänomens ist daraus jedoch nicht zu ersehen; wahrscheinlich ist ein Teil der Jungtiere zu früh weggefangen worden, also noch bevor die Entwicklung zur Geschlechtsreife einsetzen konnte.

Die Anzahl der Nachkommen der jungen ♀♀ bleibt, zu urteilen nach den Werten der Embryonen, mit im Mittel 5,40 ($n = 30$, Material PUCEK 1960, STEIN 1952 bis 1960) gegenüber denen adulter mit $M = 6,91$ (STEIN, $n = 82$, 1937 bis 1960) nicht allzuweit zurück. Die Abb. 2 zeigt diese Verhältnisse im Überblick:

PUCEK hat ermittelt, daß Geschlechtsreife nur beim ersten Wurf der Jungtiere eintritt. Ich vermag darüber hinaus nichts auszusagen. Sicher ist jedoch, daß junge ♀♀ schon im ersten Sommer ihres Lebens mehrmals werfen können.

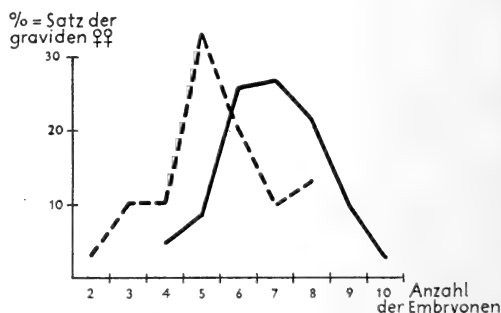


Abb. 2. Prozentuale Verteilung der Anzahl der Embryonen bei graviden ♀♀ von *Sorex araneus*

- - - - : ♀♀ ad. ($n = 82$),
 Mittelwert der Embryonenzahl 6,91
 ——— : ♀♀ juv. ($n = 30$),
 Mittelwert der Embryonenzahl 5,40

(Ob sie dann noch überwintern, ist ungewiß). So trägt ein ♀ juv. aus Ovelgönne, Wesermarsch, 29. VII. 1960, Dr. F. FRANK leg., 5 senfkorngroße Embryonen bei enorm vergrößerten Milchdrüsen und großen, funktionsfähigen Zitzen. Es ist also zum zweitenmal gravid.

In Jahren hoher Beteiligung juveniler ♀♀ an der Fortpflanzung muß sich ein höherer Betrag an Jungtieren ergeben als in Perioden, in denen sie allein oder wesentlich den Vorjahrstieren obliegt. Diese Überschüsse wären ein Ausdruck für die Aufwärtsentwicklung der Populationen und müßten sich rechnerisch in dem Verhältnis adulter zu juvenilen Tieren darstellen lassen. Die Zahlen dazu bringt die Tabelle 4:

Tabelle 4

Verhältnis adulter zu juvenilen Waldspitzmäusen während der Fortpflanzungszeit in Jahren unterschiedlicher Siedlungsdichte

Monat	Jahre unterschiedlicher, vorwiegend höherer Bestandsdichte	Jahr niedrigster Bestandsdichte
	ad.: juv. 1950—1955	ad.: juv. 1960
V	nur adulte Tiere (n = 70)	nur adulte Tiere (n = 2)
VI	1 : 0.81 (n = 139)	1 : 0.72 (n = 43)
VII	1 : 1.38 (n = 229)	1 : 1.93 (n = 85)
VIII	1 : 2.78 (n = 140)	—
IX	1 : 5.12 (n = 196)	1 : 7.80 (n = 44)
X	1 : 41.0 (n = 84)	—
XI	nur juvenes (n = 86)	—
XII	nur juvenes (n = 83)	—
	n = 1027	n = 174

Zuerst einmal geht aus der Tabelle die bekannte Gliederung der Populationen in die beiden Alterskategorien hervor, das ausschließliche Vorkommen adulter Tiere bis Ende Mai und weiter — mit dem Absterben ihrer letzten Vertreter — die alleinige Herrschaft der Jungtiere von November an. Wenn im Juni die ersten nestentwachsenen Jungtiere in den Fallenfängen auftauchen, ist das Verhältnis ad: juv. ausgeglichen (1 : 0,81 und 1 : 0,72). Im Juli bereits hat es sich verschoben zu 1 : 1,93 gegenüber 1 : 1,38, das heißt, bei hoher Beteiligung juveniler ♀♀ werden auf je 100 adulte Individuen 55 Jungtiere mehr produziert, und im September sind die Abstände noch größer geworden, 1 : 7,80 und 1 : 5,12. Das Plus auf der Seite der Mitbeteiligung juveniler ♀♀ macht jetzt bereits, berechnet auf je 100 adulte Tiere, 262 juvenes aus und zeugt von einem sehr beschleunigten Tempo der Bestandsverdichtung. In der Tat war bei Freilanduntersuchungen im September 1960 von dem katastrophalen Frühjahrs-Tiefstand der Siedlungsdichte der Waldspitzmaus nichts mehr zu merken. Die Tabelle 5 bringt das im einzelnen zum Ausdruck:

Gegenüber 79% besetzter Fallen im September 1952 bleibt der gleiche Monat 1960 mit nur 21% weit zurück. Die Siedlungsdichte ist also allgemein noch niedrig, und dementsprechend sind von *Microtus arvalis* und *Microtus oeconomus*, zwei typischen Wiesentieren, die hier herausgegriffen worden sind, nur 20 bzw. 9% gefangen worden. Auch auf Ackerflächen und Trockenwiesen haben sich die Bestände der Feldmaus in meinem Beobachtungsgebiet bis zum November 1960 nicht wesentlich erholt. Die Waldspitzmaus hat als einzige Art bis zum Herbst die enormen Bestandslücken des Frühjahrs in erheblichem Umfange ausgeglichen. Mit 44 Exemplaren, das sind 57% des Gesamtanges, liegt sie weitaus an der Spitze. Sicher sind die Zusammenhänge verwickelter als es die simple Gegenüberstellung in der Tabelle ausweist, unverkennbar

Tabelle 5

Herbstlicher Bevölkerungsstand der Waldspitzmaus nach Frühjahrten hoher und niedriger Siedlungsdichte

Zeitabschnitt	Bestandsdichte im Frühjahr	Biotop	Fallen- zahl	Gesamtzahl gefg. Rod. u. Insectiv.	<i>Microtus arvalis</i>	<i>Microtus oeconomus</i>	<i>Sorex araneus</i>	<i>Neomys fodiens</i>
IX. 1952	hoch	Drainierte Moorwiese	336	267 = 79 % besetzte Fallen	107	43	106	2
IX. 1960	sehr niedrig	ebenda	352	76 = 21 % besetzte Fallen	21	4	44	2

bleibt jedoch das rapide und schnelle Anwachsen des Waldspitzmausbestandes. Das führt uns zu einer weiteren Frage: Sind bei *Sorex araneus* zyklische, also regelmäßige Bestandsschwankungen anzunehmen, wie sie bei kleinen Nagern, einigen Hühnervögeln und kleinen Carnivoren bekannt geworden sind? Leider können dazu bis heute nicht einmal Vermutungen geäußert werden.

Bei hoher Bestandsdichte kann es zu Invasionen in nicht artgemäße Biotope kommen. So waren 1952 (STEIN 1955) Waldspitzmäuse in erheblicher Anzahl in Ackerflächen, denen die Art sonst fehlt, eingewandert, und zwar müssen es überwiegend adulte Tiere gewesen sein.

Fassen wir zusammen: Die Bedeutung der jugendlichen Geschlechtsreife für die Populationsdynamik geht aus dem hohen Prozentsatz geschlechtlich aktiver junger Tiere während der Fortpflanzungsperiode 1960 hervor. Juvenile ♀♀ vermögen im ersten Sommer ihres Lebens mehrere Würfe, sicher jedoch 2, zur Welt zu bringen. Das Anwachsen der Populationen kann sich infolge der Mitbeteiligung juveniler Tiere in rapidem Tempo vollziehen.

VIII. Bestandsdichte und Vermehrung bei Zwerg- und Wasserspitzmaus

Zum Schluß seien noch die Verhältnisse unserer beiden anderen Rotzahnspitzmäuse, *Sorex minutus* und *Neomys fodiens*, gestreift. Einen breiten Raum im neueren Schrifttum über die Zwergspitzmaus nehmen Analysen ihrer Bestandsdichte ein. An absoluten Werten (Anzahl der Individuen auf einer bestimmten Flächeneinheit) mangelt es jedoch vollkommen. Erhebungen solcher Art hat wohl nur HAMILTON (1940) für die nordamerikanische *Sorex fumeus* angestellt. Er ermittelte auf Flächen von je 0,23 acre (= 0,093 ha) im Juli und August 12, 10 und 6 Tiere und errechnet in optimalen Lebensräumen 25 bis 50 *Sorex fumeus* auf 1 acre, 9 bis 14 in mäßigen. Bei *Sorex minutus* haben wir uns mit relativen Zahlen zu begnügen. Als Vergleichsmaßstab dient die Waldspitzmaus, deren Siedlungsdichte jedoch, wie wir wissen, in zeitlicher und ökologischer Hinsicht schwankt, also keine Konstante darstellt. Mag sich im einzelnen so auch ein nicht ganz zutreffendes Bild ergeben, stimmen die Ansichten doch darin überein, die kleine Art trete durchweg seltener auf. Es gilt das nicht nur für die Fangleistung des Menschen mit Fallen, sondern auch für den Beuteerwerb von Eulen, wie er sich aus der Zergliederung ihrer Gewölle ergibt. Die grundsätzliche Übereinstimmung dieser beiden so verschiedenartigen Methoden ist eine hinreichende Bestätigung der Zuverlässigkeit der Dichteangaben. Um fünf Waldspitzmäuse auf eine Zwergspitzmaus finden sich immer wieder verzeichnet, abgesehen von vereinzelt wesentlichen Abweichungen nach oben und unten.

Sind nun bei der Zwergspitzmaus Beziehungen zwischen Siedlungsdichte und Vermehrungsleistung ersichtlich, wie sie aus der größeren Vereinzelung ihres Auftretens resultieren sollten? Mein eigenes Material ist unbedeutend und umfaßt nur 7 ♀♀ juv. aus der Fortpflanzungszeit, von denen allerdings 4 gravid oder säugend sind, ein auffällig hoher Anteil! Eine Bestätigung ist dem umfangreichen Material zu entnehmen, das PUCEK 1960 vorgelegt hat: Auf 3355 ♂♂ + ♀♀ juv. der Waldspitzmaus aus den Jahren 1954–1958 entfallen 617 juvenile Zwergspitzmäuse beiderlei Geschlechts, was wieder dem bekannten Verhältnis von 5:1 entspricht. Während aber auf die erste Art nur 0,44% (15 Ex.) an geschlechtsreifen ♀♀ juv. kommen, sind es bei *Sorex minutus* 2,43% (ebenfalls 15 Ex.). Die Differenz dieser Prozentwerte ist statistisch real, ihrer geringeren Siedlungsdichte entsprechend sind also bei der Zwergspitzmaus mehr jugendliche ♀♀ an der Vermehrung beteiligt. PUCEK hebt das selbst hervor, hat dabei aber auch die ♀♀ mit erheblich vergrößerten Geschlechtsorganen einbezogen: "In the latter species (i. e. *S. minutus*) sexual maturity is attained by a far greater percentage of young females (4 to 10%), whereas with *S. araneus* this process affects a maximum of 2% of all young females." In die gleiche Richtung weisen die Befunde an holsteinischem Material des Jahres 1960 aus weniger günstigen Lebensräumen, Gebüsch und Knicks: *S. araneus* ad. u. juv.: *S. minutus* ad. u. juv. = 39:7. Keins der jugendlichen ♀♀ der ersten Art ist geschlechtsreif, von den 7 Zwergspitzmäusen sind es jedoch 2, eins, das gravid ist, das zweite mit enorm erweitertem Uterus und Uterusnarben. BAUERS Vermutung (1960), die Geschlechtsreife bei *S. minutus* könnte generell schon im ersten Lebenssommer eintreten, bestätigt sich an meinem Material nicht, ebenso wenig wie an dem von PUCEK.

Nur gelegentlich gelingt es der Zwergspitzmaus, eine beträchtliche Siedlungsdichte zu erzielen. So weiß BRAMBELL (1935) von einem Überwiegen gegenüber *S. araneus* in einer „plantation“ zu berichten. CROWCROFT (1957) fand einmal in sumpfigem Grasland Wald- und Zwergspitzmaus im Verhältnis von 2:1. SCHÖBER (1959) erbeutete bei Eisleben vom VI. 1956 bis III. 1957 auf 137 *S. araneus* 98 *S. minutus* = 1,4:1. HEYDEMANN (1960) gibt wechselnde Dichten an, kommt in einigen Biotopen aber auch zu ungewöhnlichen Zahlen, so in „Kulturfeldern“ zu 2,2 *araneus* auf 1 *S. minutus* und an Sandstrand und in Dünen auf 1,8:1. Die Frage, was bei der Zwergspitzmaus einer allgemeinen und regelmäßigen Bestandsverdichtung, wie sie doch sonst für kleine Insectivoren und Nager typisch ist, entgegenstehe, entzieht sich vorläufig noch einer Lösung. Das Fortpflanzungspotential ist sicher nicht daran beteiligt. Nach DEHNEL und BOROWSKI (1952) ist die Wurfgröße, gemessen an der Anzahl der Embryonen, bei der Zwergspitzmaus mit im Mittel 5,44 ($n = 36$) etwa so groß wie die der Waldspitzmaus mit 5,22 ($n = 104$). Dazu betont BRAMBELL (1936) auch für die kleine Art "the extraordinary fertility of the female" und weiter, daß die Begattung postpartum stattfände, "at which the majority becomes pregnant". Auch interspezifische Konkurrenz dürfte von untergeordneter Bedeutung sein. In geeigneten Lebensräumen kommen alle 3 Arten unserer Rotzahnspitzmäuse miteinander aus, denn man kann sie in einer Nacht auf kürzeste Entfernung voneinander fangen, und nach CROWCROFTS schönen Beobachtungen pflegen sich Wald- und Zwergspitzmaus kampfflos aus dem Wege zu gehen (CROWCROFT 1957). Für die Vermutung HEYDEMANNs, die kleine Art werde zum Teil aus dem ökologischen Optimum von *S. araneus* abgedrängt, besteht kein Anhaltspunkt. Im Gegensatz zu diesem Autor bin ich auf Grund langjähriger Fangstatistiken zu der Auffassung gelangt, daß wenigstens in meinem Beobachtungsgebiet eine ökologische Skala unterschiedlicher Häufigkeit, wie sie die Waldspitzmaus aufweist, bei der Zwergspitzmaus nicht ausgeprägt ist. Sie besiedelt Sümpfe, Mischwälder, Heideflächen in etwa gleicher, niedriger Dichte. Die Faktoren, die zu den gelegentlichen Populationsanstiegen führen, kennen wir jedoch ebenso wenig wie die, welche die Art für gewöhnlich nicht über eine niedrige Schwelle hinweggelassen lassen.

Unsicherheit herrscht auch über die Ökologie der Wasserspitzmaus. In Brandenburg fange ich sie in den langen Jahren der Bekanntschaft mit ihr immer nur in wenigen Stücken. Im Mittelgebirge dagegen scheinen dichtere Bestände tragbar zu sein. RICHTER (1953) beobachtete im November 1949 bei Tharandt an dem 750 Meter langen Abschnitt eines Forellengewässers bis zu 9 stöbernde Wasserspitzmäuse. Am auffälligsten ist in Norddeutschland das Ausbleiben der herbstlichen Bestandszunahme, die für unsere Kleinsäuger so kennzeichnend ist und in Gipfeljahren zu den großartigen Massenentfaltungen führt. Bei *Neomys fodiens* fehlen also schroffe Bestandsschwankungen jahreszeitlicher und langfristig zyklischer Natur. Mit dem Fortpflanzungspotential hat das nichts zu tun, denn es werden auch für die Wasserspitzmaus bis zu 10 Embryonen verzeichnet (BAZAN 1955), STROGANOV (1957) führt für Sibirien sogar bis 14 an, ohne allerdings Gewährsleute für solche hohen Werte zu benennen. Wo die Überschüsse an Jungtieren bleiben, ist bis heute noch nicht völlig erhellt. Wenigstens ein Teil dürfte in nicht artgemäße Biotope abgedrängt werden. Dafür spricht die Angabe von JANSKI und HANAK (1960), daß sich in den Herbstmonaten zweier Beobachtungsjahre Angehörige einer Population aus Schilfbeständen an einem Teich in benachbarte Lebensstätten ausgebreitet hätten. Die durchweg niedrigen Fangergebnisse können nur mit der Zerstreuung des Auftretens erklärt werden, *Neomys fodiens* bedarf also offensichtlich größerer Reviere als die Waldspitzmaus. Über intraspezifische Unverträglichkeit wissen wir vorläufig kaum etwas. RICHTER (1953) hat jedoch gesehen, wie im Dezember 1949 eine Wasserspitzmaus mit einem anscheinend toten Artgenossen über Steine und durch flaches Wasser ihrem Versteck zustrebte. Die Tiere, die ich fange, pflegen jedenfalls in tadelloser Verfassung zu sein, ohne Spuren stattgehabter Kämpfe. Auch das wäre als Ausdruck geringen gegenseitigen Kontaktes zu werten. Mit solcher Weiträumigkeit der Siedlungsweise — die im übrigen auch aus der Spärlichkeit von Wasserspitzmausresten in Eulengewöllen hervorgeht — stimmen nun aufs beste die Fortpflanzungsverhältnisse überein. Alle Autoren, die sich eingehender mit *Neomys fodiens* befaßt haben, betonen, die Jungtiere pflanzen sich regelmäßig bereits im ersten Sommer ihres Lebens fort; das trifft sowohl für die ♀♀ als auch für die ♂♂ zu. DEHNELS bestimmte Angaben dazu sind bereits weiter vorn erwähnt worden. Zwei gravide Jungweibchen habe ich 1954 beschrieben und inzwischen weitere gefunden, dazu auch unzweifelhaft geschlechtsreife ♂♂ juv.

Rückblickend läßt sich zusammenfassen: Bei jeder unserer 3 Arten der Rotzahnspitzmäuse tritt frühzeitige Geschlechtsreife jugendlicher ♀♀ auf und zwar nach Maßgabe der Siedlungsdichte. Bei der Waldspitzmaus hat sich noch ein weiterer regulierender Faktor herausstellen lassen, das Nahrungsangebot. Geschlechtsreife bei juvenilen ♂♂ ist bis jetzt bekannt geworden von der Wasser- und Waldspitzmaus, bei der ersten Art als regelmäßige Erscheinung, bei *Sorex araneus* als nicht gewöhnlicher Vorgang nur bei niedrigster Siedlungsdichte in Verbindung mit optimalem Nahrungsangebot.

Zusammenfassung

1. Die bisherigen Nachrichten über Geschlechtsreife im ersten Lebenssommer bei der Waldspitzmaus, *Sorex araneus*, sind widerspruchsvoll. Entweder wird sie gänzlich geleugnet oder als außergewöhnliche Erscheinung abgetan.
2. In dieser Arbeit wird einmal ihre Abhängigkeit von der Siedlungsdichte nachgewiesen. In Jahren niedriger Populationsdichte ist die Beteiligung jugendlicher ♀♀ an der Fortpflanzung höher. Es besteht also eine inverse Korrelation zwischen Bestandsdichte und den Anteilen gravider oder säugender ♀♀ juv. Die Unterschiede sind statistisch real.
3. Die Zusammenhänge werden durch die Beteiligung eines zweiten Faktors, nämlich des Nahrungsangebotes, verwickelter. In größerem Umfange vollzieht sich die Fortpflanzungsreife jugendlicher Waldspitzmausweibchen nur in optimalen Lebensräumen.
4. Auch ♂♂ juv. der Waldspitzmaus können in Jahren niedriger Siedlungsdichte geschlechtsreif werden.

5. Geschlechtsreife im ersten Kalenderjahr ihres Lebens ist weiter von der Zwergspitzmaus, *Sorex minutus* und von der Wasserspitzmaus bekanntgeworden. Beziehungen zur Siedlungsdichte werden auch für diese beiden Arten wahrscheinlich gemacht.

Summary

1. The available information concerning the incidence of sexual maturation during the summer of the year of birth, in common shrews (*Sorex araneus* L.), reveals apparent inconsistencies.
2. In the present study, the phenomenon is considered for the first time in relation to population density. In years of low population density the contribution of the juvenile females to the summer increase is higher. An inverse correlation, which is statistically significant, exists between the population level and the proportion of pregnant or lactating young females.
3. The association is strengthened by a second factor, namely, the state of the food supply. The sexual maturation of young female common shrews appears to take place only under optimal conditions.
4. Young male common shrews are also capable of coming into breeding condition in years of low population density.
5. Sexual maturation in the calendar year of birth is also known in the pygmy shrew (*Sorex minutus* L.), and the water shrew (*Neomys fodiens* Schreb.). A relationship with population density may be suspected in these species too.

Literatur

- ADAMS, L. E. (1910): A hypothesis as to the cause of the autumnal epidemic of the common and the lesser shrew, with some notes on their habits. Mem. Proc. Manch. Lit. Soc. 54, p. 1-13.
- ADAMS, L. E. (1912): The duration of Life of the common and the lesser shrew, with some notes on their habits. Mem. Proc. Manch. Lit. Phil. Soc. 56, p. 1-10.
- ALLEE, W. C. et al. (1949): Principles of animal ecology. Philadelphia und London.
- BAZAN, J. (1955): Untersuchungen über die Veränderlichkeit des Geschlechtsapparates und des Thymus der Wasserspitzmaus (*Neomys fodiens fodiens* Schreb.) Ann. Univ. M. Curie-Skladowska S. C. IX, p. 213-259.
- BAUER, K. (1960): Die Säugetiere des Neusiedlersee-Gebietes (Österreich). Bonner Zool. Beitr. 11, 2-4, p. 141-344.
- BLASIUS, J. H. (1857): Naturgeschichte der Säugetiere Deutschlands. Braunschweig.
- BOROWSKI, St. u. DEHNEL, A. (1952): Materialien zur Biologie der Soriciden. Ann. Univ. M. Curie-Skladowska, Sect. C, VII, 6, p. 305-448.
- BRAMBELL, F. W. R. (1935): Reproduction in the common shrew (*Sorex araneus*). I. The oestrous cycle of the female. Phil. Trans. Roy. Soc. Lond. 225, p. 1-62.
- BRAMBELL, F. W. R. u. HALL, K. (1937): Reproduction of the lesser shrew (*Sorex minutus* Linnaeus). Proc. Zool. Soc. Lond., p. 957-969.
- CALHOUN, J. B. (1948-1956): The North-American census of small mammals. Roscoe B. Jackson Memorial Laboratory.
- CROWCROFT, P. (1956): On the life span of the common shrew (*Sorex araneus*). Proc. Zool. Soc. Lond. 127, p. 268-292.
- CROWCROFT, P. (1957): The life of the Shrew. London.
- DEHNEL, A. (1950): Studies on the genus *Neomys* Kaup. Ann. Univ. M. Curie-Skladowska S. C., V, p. 1-63.
- DUNAJEWA, T. N. (1955): Vermehrungsbiologie von *Sorex araneus*. Bull. Mosk. Naturf. Ges. Biol. Ser. 60 (6), p. 27-43.
- HAMILTON, W. J. Jr. (1929): Breeding habits of the short-tailed shrew, *Blarina brevicauda*. Journ. Mamm. 10, p. 125-134.
- HEYDEMANN, B. (1960): Zur Ökologie von *Sorex araneus* L. und *Sorex minutus* L. Zs. Säugetierk. 25, p. 24-29.
- JANSKY, L. und HANAK, V. (1959): Studien über Kleinsäugerpopulationen in Südböhmen. II. Aktivität der Spitzmäuse unter natürlichen Bedingungen. Säugetierk. Mitt. 8, p. 55-63.
- KLUIJVER, H. N. (1951): The population ecology of the Great Tit, *Parus m. major* L. Ardea 39, p. 1-135.
- LÖHRL, H. (1938): Ökologische und physiologische Studien an einheimischen Muriden und Soriciden. Zs. Säugetierk. 13, p. 114-160.
- MAC LAGAN u. DUNN, E. (1935): The experimental analysis of the growth of an insect population. Proc. Roy. Soc. Edinb. 55, p. 126-139.
- MIDDLETON, A. D. (1931): A contribution to the biology of the common shrew, *Sorex araneus* Linnaeus. Proc. Zool. Soc. Lond., p. 133-143.
- MILLER, G. S. (1912): Catalogue of the mammals of Western Europe. London.
- PELIKAN, J. (1955): Beitrag zur Bionomie der Populationen einiger Kleinsäuger. Rozpr. Ceskosl. akad. věd. MRV, 65, Nr. 1, p. 1-73.
- PRICE, M. (1953): The reproductive cycle of the water shrew, *Neomys fodiens bicolor* Shaw. Proc. Zool. Soc. Lond. 123, p. 599-621.
- PUCEK, Z. D. (1959): Some biological aspects of the sex-ratio in the common shrew (*Sorex araneus* L.). Acta Theriologica IV, 4, p. 43-73.
- PUCEK, Z. D. (1960): Sexual maturation and variability of the reproductive system in young shrews (*Sorex* L.) in the first calendar year of life. Acta Theriologica III, p. 269-296.
- RICHTER, H. (1953): Zur Kenntnis

mittelsächsischer Soriciden, Zs. Säugetierk. 18, p. 171–181. — STEIN, G. H. W. (1938): Biol. Studien an deutschen Kleinsäugern. Arch. Natgesch. N. F. 7, p. 477–513. — STEIN, G. H. W. (1952): Über Massenvermehrung und Massenzusammenbruch bei der Feldmaus. Zool. Jahrb. (Syst.) 81, p. 1–26. — STEIN, G. H. W. (1954): Materialien zum Haarwechsel deutscher Insektivoren. Mitt. Zool. Mus. Berlin 30, p. 12–34. — STEIN, G. H. W. (1955): Die Kleinsäuger ostdeutscher Ackerflächen. Zs. Säugetierk. 20, p. 89–113. — STROGANOV, S. U. (1957): Die Säugetiere Sibiriens, Insektenfresser. Moskau. — TARKOVSKI, A. K. (1957): Studies on reproduction and prenatal mortality of the common shrew (*Sorex araneus* L.) II. Reproduction under natural conditions. Ann. Univ. M. Curie-Sklodowska, Sect. C, 10, p. 177–244. — WOLSKA, J. (1952): Die Entwicklung des Geschlechtsapparates von *Sorex araneus* im Lebenszyklus. Ann. Univ. M. Curie-Sklodowska, S. C. 7, p. 495–539.

Anschrift des Verfassers: GEORG H. W. STEIN, Berlin N 4, Invalidenstraße 43

Vitiligo bei Rindern in Asien und Europa

Von W. C. PH. MEIJER

Eingang des Ms. 2. 11. 1960

„Vitiligo (vitium = Fehler): Leucopathia acquisita, Scheckhaut, weiße Herde mit scharfem, bräunlichem Rand an Gesicht, Händen, Genitalien usw. Ursache: wahrscheinlich endokrin (Hypophyse, Thyreoidea) oder neurogen bedingt“, heißt es bei PSCHYREMBEL (1944). Von dieser Hautkrankheit ist bis heute die Aetiologie unbekannt, und es gibt auch noch keine Therapie dafür.



Abb. 1. Vitiligo bei einem Bali-Stier; unterhalb des Hüfthöckers ist ein Stück der Haut rasiert und zeigt, daß nicht nur die Haare weiß sind, sondern auch die Haut; Aufn. W. C. Ph. MEIJER



Abb. 2. Auch der Nasenspiegel der 13 Jahre alten Bali-Kuh ist mit Vitiligo-Flecken übersät; Aufn. W. C. Ph. MEIJER

untersucht: keines war mit Tultul geboren, ein Hinweis darauf, daß diese Abnormität erworben war. Mit Hilfe von DUERST (1931) konnte dann an Vitiligo gedacht werden. 1939 konnte ich den Beweis dafür liefern, daß es sich um eine Leucopatia acquisita handelt. Ein Versuchstier, das vorher photographiert worden war, bekam nachträglich Tultul-Fleckchen (MEIJER, 1939).

Dann beobachtete ich dasselbe bei zwei schwarzen Wasserbüffeln (MEIJER, 1940). Aber erst 20 Jahre später konnten die Ergebnisse der Beobachtungen von Vitiligo beim Bali-Rind veröffentlicht werden (MEIJER, 1960).

Kurz nach dem Erscheinen dieser Arbeit konnte ich bei einem zufälligen Besuch bei Kollegen W. VAN DER EIJK in Drenthe bei einer schwarzbunten Friesisch-

Schon seit Jahrzehnten ist bei den Bali-Rindern auf den Inseln Bali und Lombok eine merkwürdige Art von Abzeichen bekannt, die von den Eingeborenen Tultul (Fleckchen) oder Bintangan (Sternchen) genannt wird. Hierbei ist die Haut mehr oder weniger mit weißen Fleckchen übersät. Bei dem verwandten Madura-Rind kennt man diese Flecke ebenfalls. 2 bis 3% der Bali-Rinder haben Tultul, also ein ziemlich hoher Prozentsatz, und doch hatte niemand den Verdacht, es könne eine Hautkrankheit vorliegen. Man glaubte, es gehöre nun einmal dazu. Deshalb bitte ich die Tiergärtner, bei Banteng, Bali-Rind und schwarzem Kerbau (Wasserbüffel) auf erworbene weiße Flecke zu achten. Diese Krankheit kann auch bei anderen Wiederkäuern und bei Pferden auftreten.

KRANEVELD (1938) untersuchte makro- und mikroskopisch Hautstücke von 20 Rindern mit Tultul, die ihm von Mataram (Lombok) zugesandt waren und konnte keinerlei Diagnose stellen.

1938 begann ich meine Untersuchungen und Beobachtungen auf Bali mit neugeborenen Kälbern. Ein Jahr später waren schon mehr als hundert genau



Abb. 3. Schwarzweiße Friesisch-Holländische Stammbuchfärse mit Vitiligo in Drenthe; Aufn. W. van der Eijk

Holländischen Stammbuchfärsen einen deutlichen und akuten Vitiligo-Fall beobachten. Dieses Tier hatte innerhalb von zwei Monaten mehrere größere und kleinere pigmentlose Stellen an Hals, Schulter, Rippenwand und Kreuz bekommen; auch die darauf wachsenden Haare waren weiß. Dieses Tier war krank, war unfruchtbar und wurde geschlachtet. Schlachtbefund: Leberabszesse mit Verwachsungen. Das Tier war mit neun Monaten für „de Provinciale Gezondheidsdienst voor Dieren“ skizziert worden und zeigte damals keinerlei Fleckchen. Zwar konnten keine weiteren Vitiligo-Fälle in dieser Kuhfamilie beobachtet werden, doch bleibt der Verdacht auf Erblichkeit dieser Hautkrankheit bestehen.

Differential-diagnostisch könnte man an Trichophytie denken; die Haare sind bei Vitiligo aber — abgesehen davon, daß sie weiß sind — immer gesund. Außerdem kommen Vitiligo-Flecke auch vielfach auf dem Flotzmaul vor, was natürlich Trichophytie ausschließt.

Literatur

DUERST, J. K. (1931): Grundlagen der Rinderzucht; Berlin, Julius Springer. — KRANEVELD, F. C. (1938): Een onderzoek naar de hoedanigheid van de huid van z. g. bintang of toeltoelrunderen; Nederl.-Ind. Bl. Diergeneeskde, 50. — MEIJER, W. C. Ph. (1939): Vitiligo bij het rund; Nederl.-Ind. Bl. Diergeneeskde, 51. — MEIJER, W. C. Ph. (1940): Vitiligo bij de Karbouw; Nederl.-Ind. Bl. Diergeneeskde, 52, p. 415–416, I Taf. — MEIJER, W. C. Ph. (1960): Vitiligo; Tijdschr. v. Diergeneeskde Deel 85, Afl. 10, p. 592–609, 9 Abb. — PSCHYREMBEL, W. (1944): Klinisches Wörterbuch; Berlin, W. de Gruyter.

Anschrift des Verfassers: W. C. Ph. MEIJER, Juliana van Stolberglaan 90, Naarden (Holland)

Éléments d'une révision des Lievres européens et asiatiques du sous-genre *Lepus*

Par F. PETTER

Muséum National d'Histoire Naturelle Paris

Eingang des Ms. 22. 10. 1960

La plus récente tentative de révision d'ensemble des Léporidés d'Europe, d'Asie et d'Afrique, réalisée par J. R. ELLERMAN (1951, 1953), a conduit cet auteur à grouper plus de 150 formes du genre *Lepus* dans le cadre restreint de 15 espèces. Dans la région paléarctique, et dans la région indienne, 10 d'entre elles sont, selon ELLERMAN, référables au sous-genre *Lepus*, Linné 1758.

L'objet de cette étude est de donner une nouvelle interprétation de la systématique des espèces de Lièvres paléarctiques du sous-genre *Lepus*, comme complément à ma récente révision des Lièvres africains de ce sous-genre (1959): dans ce travail j'ai montré que la majorité des formes de Lièvres réparties au sud du Sahara, référées par erreur, par ELLERMAN, à *Lepus europaeus*, se rapportaient en fait à une espèce africaine bien identifiable par le dessin d'émail des incisives supérieures, *Lepus crawshayi* De Winton 1899. C'est principalement, la coexistence de cette espèce et de *L. capensis* en certains points de leur aire de répartition africaine, qui a conduit Ellerman à une

distinction spécifique de *L. capensis* de *L. europaeus*: "The *Lepus europaeus* group, as here understood, consists of species which occur extensively with *capensis* from the kape northwards, and which have a larger skull, at least on average, than members of the *capensis* group just mentioned" (p. 421).

Après avoir identifié à *L. crawshayi*, en Afrique, la majorité des formes attribuées par ELLERMAN à *L. europaeus*, il ne reste, comme nous le verrons, plus aucun moyen de distinguer en Europe et en Asie les formes de *Lepus capensis* de celles de *L. europaeus*. On est ainsi amené à les considérer ensemble comme les représentants d'une espèce unique, *L. capensis*, bien adapté, par de nombreuses formes locales à la diversité des milieux qu'elle rencontre dans son immense aire de répartition.¹

Lepus capensis Linné 1778 et Lepus europaeus Pallas 1758

Les seuls caractères invoqués par ELLERMAN pour distinguer *L. capensis* de *L. europaeus* en Europe et en Asie, ont trait à la longueur du crâne: "The Palaearctic and Indian subspecies of *europaeus* and *capensis* both tend to be larger in average size of skull than their subspecies south of the Sahara; but the size difference between the species holds good, and *europaeus* is clearly the larger in any place where the two occur together. *Lepus europaeus* has the palate usually shorter than the mesopterygoïd space immediately behind it (in this character it agrees with *capensis*), and as here understood it is considered to range from Western Siberia and Persia westwards to England and France, thence southwards to the Cape" (p. 421). Si l'on extrait de la clef de détermination donnée par ELLERMAN (pp. 424-429) les précisions relatives aux deux espèces, la longueur occipito-nasale du crâne de *L. europaeus* dans les régions paléarctique et indienne serait plus souvent supérieure à 90 mm, alors que la longueur occipito-nasale de *L. capensis* dans les régions paléarctique et indienne serait en moyenne égale ou inférieure à 87 mm. Aucun autre caractère anatomique n'est invoqué par ELLERMAN pour distinguer les deux espèces, et il est réellement impossible d'en trouver lorsqu'on dispose d'une série suffisante.

En se référant à la liste des formes rapportées par ELLERMAN d'après ce critère respectivement à *L. europaeus* et à *L. capensis* et en constatant les divergences d'opinion des auteurs, on réalise tout ce qu'il y a d'arbitraire à vouloir distinguer *L. capensis* et *L. europaeus* comme deux espèces.

En Espagne

Lepus granatensis Rosenhauer, 1856, décrit de Grenade, *L. lilfordi* de Winton, 1898, décrit de Séville, *L. gallaecius* Miller, 1907, décrit de La Coruña, et *L. iturissius* Miller, 1907, décrit des Basses Pyrénées, près de Biarritz (probablement du côté espagnol de la frontière) sont référés par ELLERMAN à *L. capensis*.

L. pyrenaicus Hilzheimer, 1906, décrit des Pyrénées française (Bagnères), est la seule forme rapportée à *L. europaeus* qui soit susceptible de se trouver en Espagne.

Les Lièvres espagnols sont rares dans les collections du British Museum et les crânes des spécimens du Musée de Madrid ne m'ont pas été accessibles lors de mon passage dans ce Musée. Cependant, j'ai pu constater au Musée de Barcelone que tous les Lièvres de Catalogne qui sont conservés dans ce Musée (cf. appendice III) sont référables, tant

¹ Ce travail a été effectué d'après l'étude des collections du British Museum de Londres, des Musées de Barcelone et de Madrid, et du Muséum d'Histoire naturelle de Paris.

par la longueur du crâne que par le pelage à *L. europaeus*. D'autre part, si on constate une grande variabilité de la taille des Lièvres espagnols dans les collections du British Museum, celle-ci ne s'accompagne pas automatiquement de variations du pelage du "type" *europaeus* au "type" *capensis* lorsque leur localisation géographique correspond à une région de passage d'un climat méditerranéen humide à un climat plus aride. Notamment les peaux des types de *L. gallaecius*, *iturissius* et *lilfordi*, ont une "pattern" comparable à celle des Lièvres méditerranéens rapportés par ELLERMAN à *L. europaeus*, comme par exemple le type de *L. creticus*, et sont au contraire très différentes des peaux originaires des régions désertiques d'Afrique, peu ou pas tachées de noir dans le pelage dorsal, et dont les poils de jarre ne sont pas ondulés.

En Afrique du Nord

Un passage progressif de formes très pigmentées de grande taille ou de taille moyenne à des formes pâles et de petite taille, peut-être observé en Afrique du Nord, et notamment depuis le Nord du Maroc, où vit *L. capensis schlumbergeri* (forme comparable par le pelage et les dimensions aux formes méditerranéennes de *L. europaeus*) jusqu'au Sahara, où vivent des Lièvres de petite taille très peu pigmentés et dont les oreilles peuvent être très longues (Fig. 1).



Fig. 1. *Lepus capensis* Linné 1758. Forme du Sahara

En U.R.S.S.

OGNEV (1940), dans un tableau de détermination, donne pour caractère de *L. europaeus* une longueur du crâne supérieure à 90 mm, alors que cette longueur serait inférieure à 90 mm chez *L. tolai*. Pour ELLERMAN: "*L. tolai* is... quite indistinguishable from the *L. capensis*" (p. 421).

OGNEV distinguait en outre une troisième espèce dans la faune de l'U.R.S.S.: *L. tibetanus*, essentiellement d'après la plus grande longueur de son oreille. Mais les auteurs russes récents ont admis un point de vue du même ordre que celui d'ELLERMAN puisqu'ils considèrent *tibetanus* comme une forme de *tolai*, alors

qu'ELLERMAN range avec raison *L. tibetanus* et *L. tolai* au nombre des formes du *L. capensis*.

En Asie orientale

ALLEN (1938) reprend à son compte, à propos des Lièvres de Chine et de Mongolie, une ancienne opinion d'OGNEV (1929) abandonnée depuis par cet auteur, selon laquelle *L. tolai* serait relié par des sous-espèces intermédiaires au Lièvre commun d'Europe. Selon les mensurations de 29 crânes de Lièvres de Chine et de Mongolie données par ALLEN, la longueur totale du crâne mesure 83 à 89 mm (moy. 85,6).

Plus récemment TATE (1947) a exprimé la même opinion en réunissant dans une même entité spécifique *L. europaeus* et *L. tolai*.

ELLERMAN (1951) n'a cependant pas accepté les vues d'ALLEN, considérant que "*tolai* may easily be separated from *europaeus* by size of skull", alors qu'il affirme plus loin "*L. tolai* is however, quite indistinguishable from *L. capensis*".

Conclusion

HEPTNER (1934) avait remarqué la difficulté que l'on trouve à séparer, d'après des caractères anatomiques les formes de Lièvres de la région méditerranéenne et de ses prolongements asiatiques, en deux espèces distinctes. Il proposait fort justement alors de rapporter à *L. europaeus*, comme un „Rassenkreis“, toutes les formes méditerranéennes comme *L. granatensis*, *L. mediterraneus*, *L. parnassius*, *L. creticus*, *L. judae*, *L. tibetanus*, *L. lehmani* et *L. tolai*. Mais HEPTNER n'a pas été suivi, et OGNEV (1940), qui rapporte son opinion, en fait une critique malheureusement fondée d'après les seules mensurations de formes européennes publiées par MILLER (1912).

Chacun des critères invoqués par les auteurs pour distinguer *L. europaeus* de *L. capensis* se montre en fait d'une grande fragilité lorsqu'on compare un grand nombre de spécimens provenant des régions où les deux espèces sont réputées se rencontrer, c'est-à-dire, où les deux formes se remplacent progressivement. Il y aurait lieu de reprendre en détail les constantes écologiques des habitats des formes les mieux caractérisées. Dans les grandes lignes, on reconnaît l'existence de Lièvres de grande taille, médiolignes, à poils de jarre ondulés, et de coloration fondamentale rousse dans l'habitat européen typique; de Lièvres de petite taille, longilignes, à poils de jarre peu pigmentés et peu ondulés, de coloration à dominante fauve dans les steppes et les déserts chauds; gris ardoisé dans les steppes et les déserts froids; de coloration et de taille intermédiaire dans les plaines tropicales et sub-tropicales.

En définitive c'est une espèce polymorphe, *L. capensis*, qui a, à elle seule, la très vaste répartition qui est couverte à la fois par les formes de *L. capensis* et *L. europaeus*² reconnues par ELLERMAN. Comme je l'ai montré (PETTER, 1959), il faut en exclure pour l'Afrique *L. zechi*, *L. victoriae* et *L. chadensis* qu'on doit considérer comme *nomina dubia*, ainsi que *L. canopus* qui doit être référé à *L. crawshayi*. Il faut au contraire y inclure *L. atlanticus*³.

² A l'exclusion des formes africaines rapportées par ELLERMAN à *L. europaeus*.

³ *L. cyanotus* Blanchard 1956, dont le type est déposé au Muséum de Paris, est référé à *L. capensis*.

Lepus nigricollis Cuvier 1823

"There is a large group of hares in India and Ceylon for which the prior name is *L. nigricollis* which are also members of the *europaeus* group. They have all the essential characters of that group, including very large size of skull, and might almost represent a further eastward extension of *europaeus*" (p. 421). Malgré cette appréciation, ELLERMAN (1951) a heureusement retenu *L. nigricollis* comme une espèce distincte de *L. europaeus*.

Il est en effet impossible de rapporter *L. nigricollis* et une série de formes voisines à *L. europaeus* lorsqu'on tient compte du dessin d'émail des incisives supérieures, dessin qui est semblable à celui de *L. crawshayi*. Forsyth-Major (1899) a mis en évidence et figuré cette particularité et en a montré la variabilité. TATE (1947) a également tenu compte de ce caractère dans sa révision: "in a . . . group comprising most of the Hares of the Indian and Burmese lowlands, the groove is enlarged and deepened and its internal walls are fluted and channeled in a direction parallel with the main groove. The entire groove may be concealed by a filling of comparatively soft cement".

Il faut ranger avec *L. nigricollis*, comme l'a reconnu ELLERMAN, les formes *dayanus*, *simcoxi*, *mahadeva*, *singhala* et *rajput*. (Le type de *L. cutchensis* ne m'a pas été accessible.) Bien que ces formes soient très nettement parentes par leurs caractères dentaires et crâniens, au point qu'il est impossible de les individualiser clairement, la robe et les dimensions montrent quelques différences d'ordre subspécifique.

A cet ensemble il faut ajouter un groupe de formes dont la première nommée est *L. peguensis*, et qui présentent toutes, les mêmes caractéristiques de l'émail incisif:

— *L. peguensis* (dont le type n'a pas été accessible à ELLERMAN ni à moi-même) est rapporté par ELLERMAN à *L. capensis* d'après les caractères du palais osseux (cf. la discussion de la valeur de ces caractères, Appendice II); mais TATE (1947) avait déjà mis en évidence les caractères des incisives des spécimens qui sont référables à cette forme (p. 206).

— aux formes *hainanus*

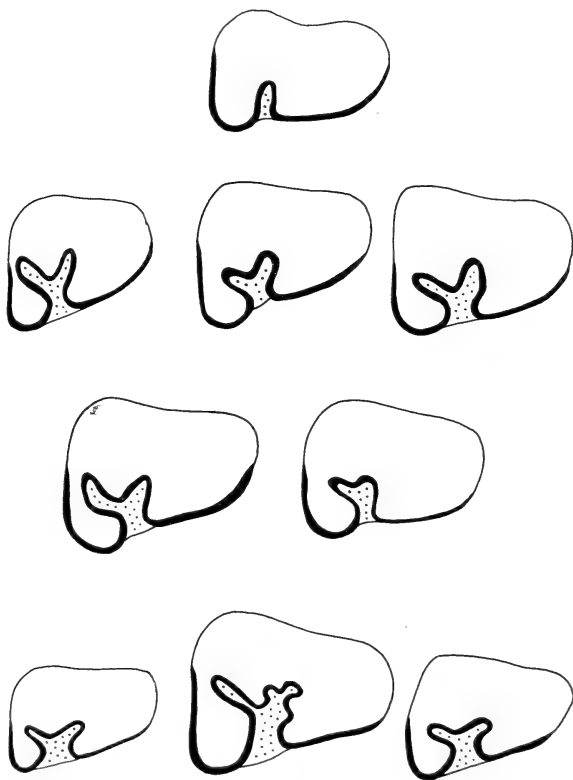


Fig. 2. Coupe transversale de l'incisive supérieur droite des spécimens «types» des formes de lièvres référables à *Lepus nigricollis*. — De haut en bas: *L. nigricollis* (Museum de Paris). — *L. dayanus*, *L. simcoxi*, *L. mahadeva*. — *L. singhala*, *L. rajput*. — *L. hainanus*, *L. siamensis*, *L. vassali*

et *vassali* rapportées par ELLERMANN à *L. peguensis* il faut ajouter, en accord avec OSGOOD (1932) et TATE (1947), la forme *L. siamensis*, qu'ELLERMAN (1951) a, au contraire, placée à part à cause de la grande taille du crâne. Il faut noter que TATE (1947) réfère à juste titre *siamensis* à *hainanus*, avec *vassali*; mais il distingue à tort ces trois formes de ce qu'il appelle Indian Hares, parmi lesquels il range *L. peguensis*. D'après cet auteur, les sillons des incisives seraient moins complexes que chez ses "Indian Hares" et ces Lièvres seraient de petite taille.

L'examen des »types« montre qu'il n'y a pas, en fait, de différence significative entre le dessin d'email incisif de *hainanus* et *vassali* et des formes de Lièvres de l'Inde comme *rajput* ou *dayanus* par exemple. D'autre part le "type" de *siamensis* est de grande taille et montre précisément un dessin d'email incisif très compliqué (fig. 2).

En conclusion, il n'y a pas lieu, dans l'état actuel de nos connaissances, de créer de discontinuité artificielle dans le groupe des formes citées ci-dessus. Il convient de les rapporter toutes à la plus anciennement nommée d'entre elles: *L. nigricollis* Cuvier 1823.

Lièvres africains et lièvres asiatiques

Lorsqu'on compare l'ensemble des spécimens asiatiques référables à *L. nigricollis* et africains référables à *L. crawshayi*, qui figurent dans les collections, il est particulièrement frappant de constater leur étonnante ressemblance. La variation du dessin de l'email incisif, comme celle des nuances du pelage et des proportions, de *L. crawshayi* dans son aire de répartition géographique, se retrouvent à un tel point chez *L. nigricollis* qu'il est impossible dans beaucoup de cas, sans le secours de l'étiquette, de préciser l'origine asiatique ou africaine d'un spécimen. Dans ces conditions, malgré la discontinuité de répartition actuelle (*L. crawshayi* ne dépassant pas l'Afrique vers l'Est, et *L. nigricollis* ne dépassant pas le Pakistan occidental vers l'Ouest) rien ne s'oppose à ce que ces deux groupes de formes soient réunis dans une même espèce. *L. nigricollis* étant la plus anciennement nommée de toutes ces formes africaines et asiatiques doit en être considérée comme la forme type.

Lepus arabicus Ehrenberg 1833

ELLERMAN (1951) a distingué de *L. capensis* un groupe de formes dont la première nommée est *L. arabicus* et qui possèdent toutes des bulles tympaniques hypertrophiées, quoique à un degré variable, et dont certaines montrent des dimensions générales réduites. Les formes *arabicus*, *omanensis* et *cheesmani* toutes trois décrites d'Arabie, montrent à la fois les bulles les plus volumineuses et les crânes les plus petits. Cependant les formes *craspedotis*, *whitakeri* et *barcaeus* ont des dimensions générales qui permettent de les considérer sans difficulté comme des représentants de *L. capensis* dont les bulles seraient plus développées. (J'ai moi-même capturé en Irak [Ali Gharbi] un Lièvre référable à *L. capensis* par tous ses caractères morphologiques et dont les bulles tympaniques sont de même dimensions que celles du type de *L. whitakeri*.) Toutes ces formes présentent d'autre part un pelage fauve ou grisâtre et de très longues oreilles caractéristiques des formes désertiques de *L. capensis*. (cf. Appendice IV.)

Ainsi, s'il faut provisoirement conserver à *L. arabicus*, avec les formes *omanensis* et *cheesmani*, la valeur d'une espèce distincte de *L. capensis*, en l'absence de collections établissant clairement qu'il existe des formes de passage, il n'est pas possible d'associer à cette espèce les formes *craspedotis*, *whitakeri* et *barcaeus*: celles-ci ne doivent être

considérées que comme des représentants de la tendance extrême à l'hypertrophie des bulles tympaniques chez *L. capensis*, tendance qui est le fait de beaucoup d'espèces de Mammifères désertiques.

Lepus timidus Linné 1758 et *L. oiostolus* Hodgson 1840

ELLERMAN a réuni dans un même groupe, les Lièvres variables référés à *L. timidus* et les Lièvres laineux de l'Himalaya et de Chine référés à *L. oiostolus*. Toutefois il a conservé à chacune de ces deux espèces son individualité, la queue de *L. oiostolus* étant réputée plus longue que celle de *L. timidus*. C'est aussi à cause de la longueur de la queue que TATE (1947) rapporte au contraire *L. oiostolus* à *L. europaeus*, ce qui est difficilement soutenable lorsqu'on tient compte de la morphologie du crâne. N'ayant pas disposé pour cette étude d'un autre matériel que les collections du British Museum étudiées par ELLERMAN, il m'a été impossible d'apporter une modification à la conception de cet auteur.

Lepus sinensis Gray 1832

En accord avec ELLERMAN (1951) et TATE (1947), *L. sinensis* doit être considéré comme une espèce bien distincte des autres *Lepus*. Son pelage rude et uniformément coloré, sa queue et ses oreilles courtes, l'importance du rétrécissement post-orbitaire (1 cm), et la simplicité du dessin de l'émail incisif (de type *capensis*) sont caractéristiques. L'ensemble de ces caractères, auxquels s'ajoutent d'autres détails de la morphologie crânienne, ne permettent pas d'accepter son groupement avec *L. timidus* proposé par TATE.

Lepus ruficaudatus Geoffroy 1826

ELLERMAN (1951) a considéré *L. ruficaudatus* comme une sous-espèce de *L. nigricollis* et il lui donné les mêmes synonymes que BLANFORD (1891) avait accordés à ce lièvre:

L. macrotus Hodgson 1840

L. aryabertensis Hodgson 1844

L. tytleri Tytler 1854.

Dans la description de *L. ruficaudatus*, GEOFFROY SAINT-HILAIRE (1826) compare cette nouvelle espèce du Bengale au «Lièvre commun» auquel elle «ressemble beaucoup». «Elle se distingue néanmoins très facilement par sa queue plus longue, et rousse en dessus au lieu d'être noire . . .».

HODGSON (1840) décrivant *L. macrotus* de la plaine du Gange, confirme les indications données par GEOFFROY SAINT-HILAIRE à propos de la couleur de la queue de *L. ruficaudatus*: «tail dorsally concolorous with the buttocks», et précise que les oreilles sont longues: «ears longer than the head» (ce que GEOFFROY SAINT-HILAIRE n'avait pas pu observer sur le spécimen-type, en mauvais état, de *L. ruficaudatus*).

HODGSON (1844) décrivant sommairement *L. aryabertensis* du Népal, précise seulement qu'il est «like *ruficauda*» (sic).

TYTLER (1854) décrivant *L. tytleri* du Bengale oriental, crée une ambiguïté en le distinguant de *L. ruficaudatus*, et en le comparant à *L. nigricollis*: «The . . . hares found at the station are *Lepus ruficaudatus*, which are common, and another hare closely allied to *Lepus nigricollis* but distinctly different . . .»

Le crâne du type *L. ruficaudatus* est perdu⁴. La peau et le crâne du type de *L. macrotus* sont conservés au British Museum. La similitude que existe entre la coloration de la queue de ces deux spécimens est telle qu'il convient d'accepter la synonymie proposée des deux formes.

Alors que la face inférieure de la queue est blanche, le pelage de la face supérieure est uniformément constitué de poils pigmentés comme le pelage dorsal. Il n'y a aucune trace d'une tache noire ou brunâtre.

D'autre part le crâne de *L. macrotus*, incomplet dans sa partie postérieure, peut être étudié dans sa partie antérieure; il présente toutes les caractéristiques d'un crâne de *L. capensis* et aucune d'un crâne de *L. nigricollis*. Les incisives montrent un sillon simple sans ciment qui partage la face antérieure de la dent dans les proportions caractéristiques pour *L. capensis*⁵. Le crâne étant vu de profil, l'extrémité antérieure des os nasaux n'atteint pas vers l'avant le niveau des incisives supérieures. Enfin, l'espace mésoptérygoïde est particulièrement large, caractère anatomique habituel de *L. capensis*, exceptionnel chez *L. nigricollis* (Appendice II).

En conclusion, il faut exclure *L. ruficaudatus* de la liste des formes rapportées à *L. nigricollis*. Cependant suivant TYTLER (1854), il faut probablement extraire *L. titlery* de la synonymie de *L. ruficaudatus* et le rapporter à *L. nigricollis* (Le type de *L. tytleri* ne m'a pas été accessible). Bien que les caractères du crâne et des incisives permettent de considérer *L. ruficaudatus* comme une forme apparentée à *L. capensis*, le système de coloration original de la queue doit certainement être considéré comme un caractère d'ordre spécifique. Ainsi, *L. ruficaudatus*, espèce distincte de *L. capensis*, remplacerait cette espèce dans une aire géographique où elle n'est pas représentée.

Résumé

Une révision des lièvres d'Europe et d'Asie classés par ELLERMAN dans le sous-genre *Lepus* fait suite à une révision des lièvres africains de ce sous-genre. C'est l'étude morphologique du sillon d'émail des incisives supérieures qui a permis cette révision.

Lepus europaeus ne peut pas être reconnu comme espèce distincte de *L. capensis* dans la région paléarctique. L'aire de répartition de *L. capensis* est ainsi considérablement agrandie.

A la liste des formes rapportées par ELLERMAN à *L. nigricollis* il faut ajouter, en Asie, celles qui sont référées par cet auteur à *L. peguensis* et *L. siamensis*. D'autre part, aucun critère ne permettant actuellement de distinguer les lièvres africains référables à *L. crawshayi* des lièvres asiatiques référables à *L. nigricollis*, toutes les formes rapportées à *L. crawshayi* doivent être considérées comme les formes d'une unique espèce afro-asiatique *L. nigricollis*.

L. ruficaudatus et *L. arabicus* doivent être considérés comme des espèces parentes de *L. capensis* qu'elles remplacent géographiquement.

L. timidus et *L. oiostolus* sont considérés, en accord avec ELLERMAN comme deux espèces voisines.

Enfin *L. sinensis* est également considéré, en accord avec ELLERMAN, comme une espèce bien caractérisée.

Ainsi le sous-genre *Lepus*, dans l'acception d'ELLERMAN, comprend sept espèces réparties en Europe et en Asie. Deux de celles-ci ont également une répartition africaine.

Summary

After a revision of the african hares of the subgenus *Lepus* as classified by ELLERMAN, the author gives a revision of the european and asiatic hares of the same subgenus. This revision was made possible by the morphological study of the enamel folds of the upper incisors.

⁴ Ce crâne n'a peut-être jamais existé en collection car il n'en est pas fait mention dans le texte de GEOFFROY ni dans les registres du Laboratoire.

⁵ Ce caractère des incisives est en contradiction avec l'opinion de TATE (1947) qui place à tort *L. ruficaudatus* parmi les formes à sillon compliqué.

In the palaearctic region the species *Lepus europaeus* can not be considered distinct from *Lepus capensis*. The dispersal area of *Lepus capensis* is therefore considerably enlarged.

To the list of forms, attributed by ELLERMAN to *Lepus nigricollis*, we have to add the asiatic forms *Lepus peguensis* and *Lepus siamensis*. On the other hand there is not any test at this moment to make a distinction between african hares referable to *Lepus crawshayi* and asiatic hares attributed to *Lepus nigricollis*; all the forms referred to *Lepus crawshayi* must be considered forms of one single african-asiatic species, *Lepus nigricollis*.

Lepus ruficandatus and *Lepus arabicus* must be considered related species of *Lepus capensis*, which they replace geographically.

In accordance with ELLERMAN, *Lepus timidus* and *Lepus oiostolus* are considered two closely related species.

Finally, in accordance with ELLERMAN, we consider *Lepus sinensis* a well characterized species.

Consequently the subgenus *Lepus*, in the sense of ELLERMAN, includes seven species with a distribution in Europe and in Asia. Two of those species are equally distributed in Africa.

Zusammenfassung

Eine auf Grund eines morphologischen Studiums der Schmelzfurchen der oberen Incisiven vorgenommene Revision der von ELLERMAN zum Subgenus *Lepus* zusammengefaßten europäischen und asiatischen Hasen schließt sich einer Revision der afrikanischen Hasen des gleichen Subgenus an.

Lepus europaeus kann im paläarktischen Raum nicht als von *L. capensis* unterschiedene Species anerkannt werden. Das Verbreitungsgebiet von *L. capensis* wird damit erheblich vergrößert.

In der Liste sind den von ELLERMAN zu *L. nigricollis* gestellten Formen in Asien noch die von diesem Autor als *L. peguensis* und *L. siamensis* bezeichneten hinzuzufügen. Andererseits erlaubt zur Zeit kein Kriterium, die afrikanischen, zu *L. crawshayi* gerechneten Hasen von den asiatischen zu *L. nigricollis* gezählten zu unterscheiden; alle als *L. crawshayi* benannten Formen müssen daher als Formen einer einheitlichen afro-asiatischen Species *L. nigricollis* angesehen werden.

L. ruficandatus und *L. arabicus* sind als verwandte Arten von *L. capensis* anzusehen, mit dem sie geographisch vikariieren.

L. timidus und *L. oiostolus* werden in Übereinstimmung mit ELLERMAN als zwei benachbarte Arten aufgefaßt.

Schließlich wird *L. sinensis*, in Übereinstimmung mit ELLERMAN, ebenfalls als gut charakterisierte Art angesehen.

So umfaßt die Untergattung *Lepus* in der Abgrenzung von ELLERMAN sieben in Europa und Asien verbreitete Arten, von denen zwei auch ein afrikanisches Verbreitungsgebiet besitzen.

Appendice

I. Principaux caractères distinctifs des sept espèces étudiées

Sillon d'émail des incisives supérieures simple.

Dessus de la queue blanc nettement marqué de noir ou de brun

Bulles tympaniques très hypertrophiées *L. arabicus*

Bulles non hypertrophiées *L. capensis*

Dessus de la queue jamais nettement marqué de noir ou de brun

Dessus de la queue blanc, ou lavé de gris ou de brun

Queue de longueur inférieure à la moitié du pied *L. timidus*

Queue de longueur supérieure à la moitié du pied *L. oiostolus*

Dessus de la queue de la couleur du dos

Oreilles plus longues que la tête *L. ruficandatus*

Oreilles plus courtes que la tête *L. sinensis*

Sillon d'émail des incisives supérieures compliqué *L. nigricollis*

II. Largeur de l'espace méso-ptérygoïde

A l'occasion de l'étude de la collection de crânes de lièvres du Congo (*L. crawshayi*) du Musée de Tervueren (1959) j'ai indiqué l'importance de la variation du rapport:

$$\frac{\text{Plus grande largeur de l'espace mésoptérygoïde} \times 100}{\text{plus petit longueur du pont palatin}}$$

La largeur de l'espace mésoptérygoïde varie de 77% à 163% de la longueur du pont palatin sur 81 lièvres du Congo (Fig. 3).

Des valeurs supérieures à 100% sont habituellement considérés comme caractéristiques du Genre *Lepus*.

La variabilité de ce critère à l'intérieur d'un même peuplement permet de mettre en doute sa signification systématique lorsqu'il est utilisé comme critère spécifique (cf. *L. siamensis* et *L. whytei*, in ELLERMAN (1951).

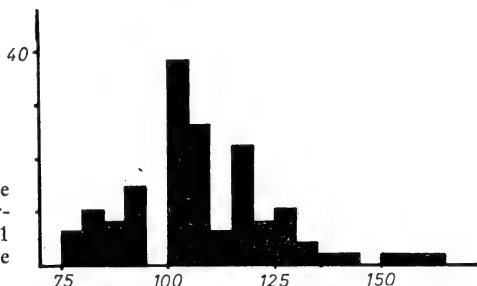


Fig. 3. En abscisse: Variation de la largeur de l'espace méso-ptérygoïde rapportée en pourcentage à la longueur du pont palatin chez 81 lièvres du Congo belge. En ordonnée: nombre de spécimens

III. Longueur totale du crâne des Lièvres du Musée de Barcelone et localités de capture

n° 206 a	♀	: 97,5 mm	Balaguer
208 a	♂	: 98	Viladrau
199	♀	: 95,7	"
210 a	♂	: 91,5	"
135 a	J	: 93	"
218 a	♂	: 99	"
261 a	♀	: 97,5	Pla de Cabra
282 a	♂	: 102	"
207 a	?	: 98	"
301 a	?	: 98	Montseny

IV. Longueur totale des crânes des types de *Lepus whitakeri*, *L. omanensis* et *L. cheesmani* du British Museum

BM.N° 2.11.4.78	♂	" <i>L. Whitakeri</i> "	: 81 mm
94. 3.9.36		" <i>L. omanensis</i> "	: 73 mm
21.6.23. 1		" <i>L. cheesmani</i> "	: 70 mm

Literatur

- ALLEN, G. M. (1938): The Mammals of China and Mongolia; New-York p. 562 — BLANDFORD, W. T. (1891): The Fauna of British India. Mammalia; London, p. 450. — CUVIER F. (1823): Dictionnaire de Sciences Naturelles; Paris, 26 : 307. — ELLERMAN J. R. and T. C. S. MORRISON-SCOTT (1951): Checklist of Palaearctic and Indian Mammals, London. — FORSYTH-MAJOR C. I. (1899): Trans. Lin. Soc. London, p. 465. — GEOFFROY SAINT-HILAIRE E. (1826): Dictionnaire d'Histoire Naturelle, 9, p. 381. — HEPTNER W. G. (1934): Folia Zool. Hydrobiol. 6, 1, p. 21. — HODGSON, B. H. (1840): J. Asiat. Soc. Bengale, 9, 1183. — HODGSON, B. H. (1844): Calcutta. J. N. H., 4, p. 293. — MILLER, G. S. (1912): Catalogue of the Mammals of Western Europe, London. — OGNEV, S. J. (1929): Zool. Anz., 84, p. 71. —

OGNEV, S. J. (1940): Mammifères de l'U.R.S.S., Vol. 4. — OSGOOD, W. H. (1932): Field Museum of Nat Hist., Chicago, Zoology, XVIII, 10, p. 327. — PETTER, F. (1959): Mammalia. 23, pp. 41–67. — TATE, G. H. H. (1947): Mammals of Eastern Asia. MacMillan Co., New-York. — TYTLER, R. C. (1854): Ann. Mag. N. H., 14, p. 176.

Anschrift des Verfassers: Dr. F. PETTER, 55. Rue de Bufon, Paris V

Die Entwicklung der Kleinsäugerfauna Europas im Pleistozän (Insectivora, Rodentia, Lagomorpha)

Von D. JÁNOSSY

Eingang des Ms. 2. 12. 1961

Die wissenschaftlichen Kenntnisse über die pleistozänen Kleinsäuger Europas gehen in die ersten Jahrzehnte des vergangenen Jahrhunderts zurück, in welcher Zeitspanne einige klassische Autoren, wie BUCKLAND (1824), CUVIER (1824) und SCHMERLING (1833) sich außer mit dem Groß-Säuger-Material gelegentlich auch mit Kleinsäufern beschäftigen. Etwa zur gleichen Zeit mit der ebenso bekannten Arbeit von OWEN (1846) hatte J. S. PETÉNYI (1799–1855), Kustos am Nationalmuseum zu Pest (Budapest) in den Jahren 1847–51 seine bahnbrechenden Untersuchungen über die altpleistozäne Kleinf fauna des Villányer Gebirges durchgeführt (PETÉNYI, 1864).

Indem die auch heute noch ganz modernen Beschreibungen der neuentdeckten Arten und andere damals bahnbrechende Feststellungen PETÉNYI's in Vergessenheit gerieten, begann A. NEHRING in den siebziger Jahren des neunzehnten Jahrhunderts hauptsächlich die jungpleistozänen Mikrofaunen Mittel-Europas zu bearbeiten (zusammenfassend: NEHRING, 1890). Die Tätigkeit von NEHRING war auf diesem Gebiete ebenso grundlegend, wie später die Monographien von MÉHELY (1914) und HINTON (1926). Die zwei letztgenannten Autoren waren eigentlich Zoologen, die eben deswegen auf dem Gebiet der Paläontologie neue Gesichtspunkte entdeckten. Dabei waren sie bestrebt, auch die zeitliche Nacheinanderfolge der Kleinsäugerfauna klar zu legen. In Ungarn soll die diesbezügliche Tätigkeit von Gy. ÉHÍK in den ersten Jahrzehnten dieses Jahrhunderts erwähnt werden (ÉHÍK, 1913, 1915 usw.), die später — hauptsächlich durch die HINTON'sche Arbeit angeregt — von Th. KORMOS weitergeführt wurde. KORMOS bearbeitete systematisch die überaus reichen altpleistozänen Faunen des Villányer Gebirges in Ungarn und legte dadurch den Grund zur Kenntnis der altpleistozänen Faunen nieder (zusammenfassend: KORMOS 1937a, 1937b). Nicht alle, sich mit diesem Studium beschäftigende Autoren, können hier aufgezählt werden. Außer den, in einer früheren Arbeit (JÁNOSSY 1960a) erwähnten Spezialisten dieses Forschungsgebietes (Fl. HELLER, G. BRUNNER, A. PASA, A. J. ARGYROPULO, I. GROMOW), sollen jedoch noch einige Namen aufgeführt werden, die über die europäischen Mikromammalien der Eiszeit in immer größerem geographischen Gebiete unsere diesbezüglichen Kenntnisse erweitern. Diese sind G. PIDOLITSCHKA (1938, 1956 usw.) und B. A. TOPATSCHEWSKIJ (1957 usw.) in Kiew, K. KOWALSKI (1956, 1958 usw.) in Krakau und O. FEJFAR (1956, 1959 usw.) in Prag. Endlich sollen die grundlegenden Arbeiten von

M. KRETZOI (1938, 1941, 1954, 1956) hervorgehoben werden, die die zeitliche Einteilung der ältest- und altpleistozänen Kleinsäuger in ein völlig neues Licht brachten.

Die Mehrzahl der Kleinsäuger lebt heute noch und lebte auch in der Vergangenheit gegenüber den Groß-Säufern in ziemlich großer Populationsdichte, und ihre Lebensdauer ist auch kürzer, als diejenige der letzteren, also die Evolution vollzieht sich auch oft in rascherem Tempo als bei den Makromammaliern. Außerdem wurden sie seit Jahrmillionen an geeigneten Stellen durch Eulengewölle angehäuft. Die neueste Sammelmethode durch Anwendung von Schlämmen zeigt, daß die Kleinvertebraten — wenn auch in geringerer Zahl — überall vorzufinden sind, wo die Möglichkeit einer Fossilisation von Knochen überhaupt gegeben ist. Ferner ist für die Bestimmung einer Art oft eine Mandibel mit den Backenzähnen oder auch ein charakteristischer Backenzahn völlig genügend, wogegen die Bruchstücke der Knochen der großen Säuger die feineren Umwandlungen der Arten in der Mehrzahl nicht widerspiegeln. Ganze Skelette oder Schädelteile der letzteren sind dabei große Raritäten. Alle diese Erfahrungen beweisen, daß die Kenntnis der feineren Umwandlungen der Fauna nur durch die gleichzeitige Berücksichtigung der Groß- und Kleinvertebraten erzielt werden kann.

Wenn wir die eiszeitliche Mikromammalienfauna Europas in ihrer Gesamtheit betrachten, kann zuerst behauptet werden, daß die große Umwandlung derselben am Ende des Ältest- bzw. Altpleistozäns eintrat. Die meisten, heute ausgestorbenen Gattungen erloschen oder wanderten am Ende dieser Zeitspanne aus diesem Gebiete ab. Es soll eine offene Frage bleiben, welche Umweltveränderungen diese große Umwandlung bedingten (Mindel-Glazial? großes Interglazial?). Nämlich die Synchronisierung der Faunenwellen mit der Einteilung des Pleistozäns der Glazialgeologen ist heutzutage noch so umstritten und nach verschiedenen Autoren so wechselnd, daß der Gebrauch der konventionellen Benennungen der Glazialen und Interglazialen irreführend sein könnte. Deswegen benütze ich in den folgenden Tabellen die z. B. von W. O. DIETRICH (1953), WOLDSTEDT (1954) usw. mehrfach angewandten Benennungen Ältest-, Alt-, Mittel- und Jungpleistozän. Die erstere Benennung wird auf das Villányium KRETZOI's (1956) (auch unteres Cromerium, Prägünz, Prätiglium-Tiglium oder Donau-Günz usw. genannt) angewandt. Die zweite bezieht sich auf das Biharium KRETZOI's (oberes Cromer bzw. Cromerium [s. str.], Günz-Mindel, Mindel usw. genannt). Zwischen diesen Phasen und dem Jungpleistozän (das würde in der Tabelle das Riss-Würm und Würm-Glazial umfassen) wurde noch die bisher am faunistisch wenigsten bekannte mittelpleistozäne Epoche (Mosbachium z. T., Mindel-Riss bzw. Riss-Glazial) eingeschaltet.

Bevor wir auf die Einzelheiten der Entwicklung der Kleinsäugerfauna Europas näher eingehen, soll noch einiges über die geographische Verteilung der Faunenelemente gesagt werden.

Schon in den gemäßigten Teilen Europas (Mitteleuropa) konnte ein westliches und östliches zoogeographisches Gebiet — im Pleistozän vielleicht noch schärfer, als heute — voneinander getrennt werden. Diese nicht grundlegenden Verschiedenheiten werden im weiteren in den angegebenen Tabellen angedeutet. Viel schärfer erscheint aber jene zoogeographische Grenze, die östlich von den Karpathen gezogen werden kann. Schon im Altpleistozän erscheinen hier in der Kleinfafauna z. B. mehrere Springmaus- und Pfeifhasen- (*Allactaga*-, *Parallactaga*- und *Ochotona*-)Arten, die in den westlichen Teilen Europas in dieser Zeit völlig fehlen. Im Jungpleistozän treten außer *Allactaga* und *Scirotopoda* wiederum *Lagurus*, *Citellus*, *Cricetulus* und *Ellobius*-Formen in den Vordergrund, die in gleichzeitigen europäischen Fundorten fehlen, oder eine ganz untergeordnete Rolle spielen. Infolge dieser Verschiedenheiten kann auf diese sehr interessanten Entwicklungsphasen im Rahmen dieser kurzen Zusammenfassung nicht näher eingegangen werden. Ähnlich verschieden sind die Verhältnisse in den in dieser Hinsicht bisher bekannten Teilen Südeuropas (Italien). Die im folgenden erörterten Tatsachen beziehen sich also nur auf Mitteleuropa (in weiterem Sinne). (Siehe dies-

bezüglich die zitierten Arbeiten von PIDOPLITSCHKA, TOPATSCHESKIJ, die sich im Druck befindende Zusammenfassung von I. GROMOW über die Kleinsäuger der Krimer Höhlen, sowie PASA [1947]).

In den beiliegenden Tabellen sind etwa 40 Gattungen zusammengestellt, deren Verteilung graphisch dargestellt wird. Nicht nur können im Rahmen dieser Zusammenfassung nicht alle Arten aufgezählt werden, selbst die vorkommenden Gattungen können hier nicht alle behandelt werden, nur die Mehrzahl der in der angegebenen Zeitspanne verschiedenen Umwandlungen unterworfenen Formen (Abb. 1 und 2).

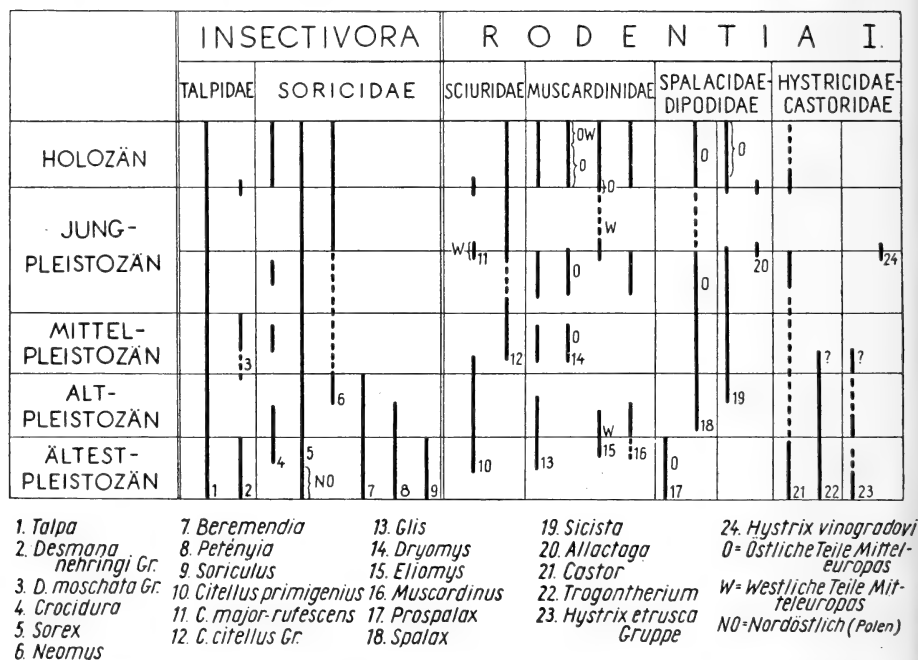
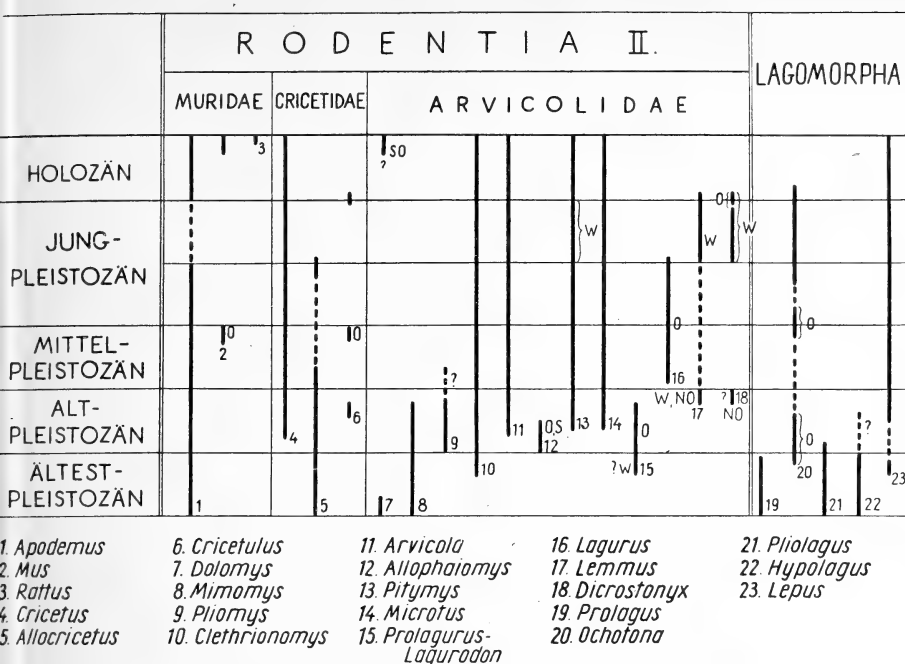


Abb. 1. Zeitliche und räumliche Verbreitung der Kleinsäugergattungen im Pleistozän Europas I. – Dicke Linie = Vorhandensein mit Funden bestätigt. – Strichlinie = keine Funde, aber wahrscheinlich in der angegebenen Zeitspanne im Gebiete Europas lebend – oder zeitliche Verbreitung unsicher. – Kein Buchstabenzeichen neben den Linien = in westlichen und östlichen Teilen Mitteleuropas (im weiteren Sinne) in der betreffenden Zeitspanne vorkommend. – Gr. = Gruppe (bei *Desmana nehringi*-Gruppe die kleinwüchsigen Formen [*kormosi-nehringi-thermalis*] zu verstehen). Weitere Erläuterungen siehe im Text!

In den Tabellen sind die Distanzen der einzelnen Zeitspannen aus technischen Gründen gleichgroß dargestellt worden. Das bedeutet also nicht, daß diese gleiche Zeitdauer vertreten sollten.

In systematischer Reihenfolge fortschreitend sollen zuerst die Wandlungen der Insektenfresser erörtert werden. Unter den Maulwürfen finden wir nur in der Zeit verschiedene Größenvarianten; im Altpleistozän ist aber nur die Variationsbreite größer als im Jungpleistozän. Es wurden drei altpleistozäne Arten beschrieben, aber eine der heute noch lebenden *Talpa europaea* gleichgroße Form, morphologisch von dieser kaum abweichend, kann schon im Altpleistozän angetroffen werden (*Talpa praeglacialis* Kormos = *T. fossilis* Petényi, KORMOS 1930b, KRETZOI 1938, usw.). Die Desmanen, die, wie bekannt im Pleistozän in Europa, wenn auch immer als Raritäten, weitverbreitet waren, verändern sich während dieser Zeitspanne intensiver. Bis zum Ende des Alt-



O = Östliche Teile Mitteleuropas

NO = Nordöstlich (Tschechoslowakei)

W = Westliche " "

S = Südlich (Norditalien)

SO = Südöstlich (Dalmatien)

Abb. 2. Zeitliche und räumliche Verbreitung der Kleinsäuger-Gattungen im Pleistozän Europas. II. Weitere Erläuterungen siehe bei Abb. 1. und im Text!

pleistozäns lebten kleinwüchsige Formen (*Desmana kormosi-nehringi-thermalis*), welche vom Mittelpleistozän an von einer großen, dem heutigen osteuropäischen *Desmana* gleichkommenden Art abgelöst wurde (*Desmana moschata mosbachensis*, Schmidtgen, 1925). Eine ähnlichgroße Form erscheint in der postglazialen Steppenphase am Ende des Jungpleistozäns (KORMOS, 1913, 1930a, SCHREUDER, 1940, HELLER, 1954, usw.).

Die Soriciden können auf zwei Gruppen verteilt werden: die heute noch lebenden mitteleuropäischen Gattungen *Sorex*, *Crocidura* und *Neomys* erscheinen im Alt- bzw. Ältestpleistozän mit ausgestorbenen Arten und leben mehr oder weniger ununterbrochen bis zu unseren Zeiten. Es ist interessant zu erwähnen, daß die Weißzahnigen Spitzmäuse in ausgesprochen glazialen Ablagerungen — hauptsächlich im Jungpleistozän — nicht vorzufinden sind (das Genus *Crocidura* lebt auch heute bis Südafrika), wobei die Rotzahnigen alles überlebten. Unter den hier erwähnten Gattungen erschien *Sorex* nach den neuesten Untersuchungen zuerst in den nordöstlichen Teilen Mitteleuropas (KOWALSKI, 1956). Die ausgestorbenen Genera *Beremendia*, *Petényia*, *Petényiella* usw. erloschen ausnahmslos an der großen Faunenwellengrenze am Ende des Altpleistozäns (KRETZOI, 1956).

Es soll hier nur kurz erwähnt werden, daß die Fledermäuse während des Pleistozäns nicht so stabil zu sein scheinen, wie es früher angenommen wurde. Die Untersuchungen an den neuen reichen mittelpleistozänen Fundorten in Ungarn von dem Zoologen GY. TOPÁL werden in dieser Hinsicht sehr interessante neue Daten liefern.

Die große Mannigfaltigkeit der Nager, in den gemäßigten und kalten Phasen un-

seres Pleistozäns, läßt sich nicht so leicht überblicken, wie die ärmlichere Gruppe der Insectivora. Hauptsächlich die Arvicoliden und Cricetiden erlebten in der Eiszeit ihre Blütezeit, so daß die Verschiedenheiten dieser Gruppen die feineren zeitlichen (und meist gleichzeitig klimatischen) Veränderungen am besten zum Ausdruck bringen.

Unter den altertümlicheren Gruppen der Nager können wir von den Eichhörnchen (*Sciurus*) und Murmeltieren (*Marmota*) wenig sagen. Die fossilen Funde des ersteren sind große Raritäten, die letzten erscheinen in Europa nur im Jungpleistozän, von den heutigen Formen kaum verschieden (MOTTL, 1958 usw.). Die Entwicklungsphasen der Ziesel (Genus *Citellus*) zeigen etwas größere Mannigfaltigkeit, indem im Alttest- bis Altpleistozän Mitteleuropas eine große ausgestorbene Form (*Citellus primigenius* Kormos, 1934) allein herrschend ist. Die kleine europäische Art erscheint zuerst in den jüngsten Altpleistozän-Faunen (z. B. Hundsheim, THENIUS, 1947), um sich später in den zwei Steppenphasen des Jungpleistozäns mit der rezenten asiatischen *Citellus major* (früher *rufescens* genannten) Gruppe zu assoziieren.

Betrachten wir danach die ebenfalls altertümliche Familie der Schläfer (*Muscardinidae*). Der Siebenschläfer (*Glis*) und die Haselmaus (*Muscardinus*) erscheinen regelmäßig in den interglazialen Phasen des Pleistozäns, wo eben die Bedingungen für die Entstehung des Waldes vorhanden sind – überall in Mitteleuropa. In ähnlichen Phasen erscheint auch der Baumschläfer (*Dryomys*), aber bis zum jüngsten Holozän nur in den östlichen Teilen des hier erörterten Gebietes. Die Einwanderung nach Westen ist nur in der neuesten Zeit erfolgt (JÁNOSSY, 1959). Ganz anders verhält es sich mit dem Gartenschläfer (*Eliomys*), der vom ältesten Pleistozän an ein eher westliches (HELLER, 1958 usw.) und südliches Tier ist und anscheinend nur im jüngeren Holozän nach Osten einwanderte. Ein glücklicher Fund im vergangenen Jahr beweist es, daß diese Art das Gebiet Ungarns nur auf eine kurze Zeit – etwa vor der Zeitspanne des Neolithikums – besuchte und seitdem sich hier nicht mehr einbürgerte.

Bevor wir die mannigfaltige Gruppe der Hamster, Mäuse und Wühlmäuse erörtern, sollen noch einige altertümliche Gattungen ins Auge gefaßt werden.

Unter den pleistozänen Kleinsäugetieren nehmen die Blindmäuse (*Spalacidae*) eine ganz allein stehende Stellung ein. Eine primitivere, isolierte Form im ältesten Pleistozän (*Prospalax*, MÉHELY, 1908) löst ein morphologisch von den heutigen Blindmaus-Arten wenig verschiedener Formenkreis (*Spalax*) vom Altpleistozän ab (KRETZOI, 1956). Die Eigentümlichkeit der Spalaciden ist jene Tatsache, daß die Grenzen des fossilen und rezenten Verbreitungsgebietes in Osteuropa kaum einige Kilometer voneinander abweichen (westlich die Grenze Ungarns kaum überschreitend, THENIUS, 1949), die Blindmäuse also, als unterirdische Tiere stark ortgebunden zu sein scheinen. Von der sowohl im Pleistozän als auch heute in Asien sehr artenreichen Gruppe der Springmäuse – in weiterem Sinne (*Dipodoidea*) – erreichten während ihrer Expansionen nur zwei Gattungen und Arten Mitteleuropa: die Streifenmaus (*Sicista*) und der Pferdespringer (*Allactaga*). Die Streifenmaus erscheint in der zweiten Hälfte des Altpleistozäns und war merkwürdigerweise hauptsächlich am Ende des Jungpleistozäns im Westen häufiger als im Osten, um heutzutage sich wiederum nach Osten zurückzuziehen (BRUNNER, 1936, JÁNOSSY, 1953). Der an ganz spezielle klimatische Umstände und hauptsächlich Boden-Bedingungen der Halbwüste gebundene Pferdespringer (*Allactaga jaculus* L.) besuchte nur in geologischem Sinne während zweier ganz kurzer Phasen Mittel- bis Westeuropa, südlich bis zur Donau, westlich bis zum Rhein: zuerst in der das Jungpleistozän einleitenden Steppenphase und das zweite Mal in der ebenfalls stark kontinentalen Zeitdauer des ausgehenden Jungpleistozäns.

Die Biber (*Castoriden*) bieten uns in der Zeit keine große Variabilität. Die altpleistozäne ausgestorbene Gattung *Trogontherium* lebte bis zur Schwelle des Mittelpleistozäns, und in allen wasserreichen, bewaldeten Phasen unserer Epoche taucht *Castor* als Einzelgänger immer wieder auf, ohne von der heutigen Art wesentlich verschieden zu

sein (SCHREUDER, 1929 usw.). Die Untersuchungen der vergangenen Jahre in Ungarn und Jugoslawien brachten aber bezüglich der Stachelschweine (Hystricidae) einige Neuigkeiten (M. MALEZ, 1958 und noch nicht näher publizierte Daten des Autors). Auf Grund der reicheren Funde stellte es sich heraus, daß jene überaus kleinwüchsige Form, die immer als eine Rarität, jedoch in der ersten „Steppenphase“ des Jungpleistozäns in ganz Mitteleuropa regelmäßig erscheint, weder mit der jetzigen mittel-asiatischen Form *Hystrix hirsutirostris* Brandt, noch mit der südasiatischen *H. brachyura* Sykes zu tun hat, wie früher angenommen wurde. Diese Art ist eine kleine Form der *Hystrix cristata*-Gruppe, wahrscheinlich identisch mit *Hystrix vinogradovi* Argyropulo, welche Form aus den mittelpleistozänen Ablagerungen von Binagady bei Baku unlängst näher beschrieben wurde (GROMOW, 1952). Der valide Name ist *H. vinogradovi* Argyropulo (1941) und nicht *H. schaubi* Brunner (BRUNNER, 1954, nach SCHAUB). Der Vorläufer dieser Species im selben Gebiete ist eine beinahe zweimal so große Form, die ich unter der Bezeichnung *Hystrix etrusca*-Gruppe erwähne (zuerst von BOSCO, 1898 aus Italien beschrieben).

Die zunächst zur Besprechung kommende Gruppe der eigentlichen Nagetiere und unter diesen hauptsächlich die Wühlmäuse (Arvicolidae) repräsentieren die artenreichste und die alle anderen überwiegende Gruppe.

Nehmen wir zuerst die Mäuse in engerem Sinne (Muridae) in Betracht, die im Pleistozän noch eine untergeordnete Rolle spielen, aber im Holozän in den Vordergrund rücken. *Apodemus* ist vom Ältestpleistozän bis zur Schwelle des Jungpleistozäns — wenn auch meist sporadisch — überall vorhanden. Die intensiven Kleinsäuger-Untersuchungen der letzten Jahre in Ungarn bewiesen es eindeutig, daß dieses Tier in der kalt-kontinentalen Phase des Jungpleistozäns im Gebiete des Karpatenbeckens völlig fehlte. Die neuesten Faunenbeschreibungen von HELLER (1955, 1956) sprechen allerdings dafür, daß in Deutschland eine, wenn auch kürzere, kontinentale Phase vorhanden war, in welcher *Apodemus* auch fehlte. Als dominantes Element tritt jedoch die Waldmaus nur im Holozän auf. — Bis zu den letzten Zeiten reichten unsere Kenntnisse soweit, daß die Hausmaus (*Mus*) und hauptsächlich die Ratten (Genus *Rattus*) nur in dem jüngeren Holozän (die Ratten in historischen Zeiten) in das Gebiet Mitteleuropas eingebürgert wurden. Diese zwei Gattungen lebten im Altpleistozän Ostasiens (Chou-kou-tien, YOUNG, 1934, usw.) und im Jungpleistozän Mittelasiens (Teschik-Tasch-Höhle, Süd-Usbekistan, GROMOWA, W. 1949), welche Daten für einen allmählichen Vorstoß nach Westen sprechen. Ebendeswegen bereiteten die ersten sicher fossilen Funde von *Mus* in Europa, die in diesem Jahre aus dem Kalkschlamm des Travertins von Budapest durch Schlämmen zutage gefördert wurden, eine große Überraschung. Die Begleitfauna spricht für ein früh-mittelpleistozänes Alter der Funde und beweist, daß die Mäuse im engeren Sinne in einem Interglazial schon wenigstens in den östlichen Teilen Mitteleuropas verbreitet waren und nur durch die späteren Kälteperioden nach Süden verdrängt wurden.

Die weitgehende Eintönigkeit der Bezeichnung der Hamsterartigen macht die Behauptung der Beziehungen zwischen rezenten und fossilen Formen schwierig. Es ist nicht ausgeschlossen, daß die im Ältest- und Altpleistozän Europas weit verbreiteten mittelgroßen Hamster-Formen (Gattung *Allocricetus* Schaub, 1930, genannt) wenigstens generisch mit einer der asiatischen Gattungen zu identifizieren sind (*Tscherskia*?). Es ist allerdings interessant, daß die typisch altpleistozäne Art, *A. bursae* Schaub, die noch seinerzeit STEHLIN mit einem Fragezeichen von der Schwelle des Jungpleistozäns der Schweiz bekanntgegeben hatte (Cotêcher-Höhle, STEHLIN, 1933), eben in diesem Jahre in einer Höhlenausfüllung gleichen Alters in Ungarn vorgefunden wurde. I. WINOGRADOW und I. GROMOW bestätigten in neuester Zeit (mündliche Mitteilung), daß jene Zwergform, die öfters während des Pleistozäns nach Mitteleuropa einwanderte, aber hauptsächlich am Ende des Jungpleistozäns verbreitet war, nicht mit

Phodopus sungorus Pallas zu identifizieren ist. SCHAUB bestimmte seinerzeit (1930) diese Art auf Grund eines fehlerhaft identifizierten rezenten Materiales. Diese Form gehört höchstwahrscheinlich zur Art *Cricetulus migratorius* Pallas — im Falle, daß die *Cr. barabensis*-Gruppe ausgeschlossen werden kann. Der große *Cricetus* (*Cr. cricetus*) kann vom Altpleistozän bis heute ununterbrochen wahrgenommen werden, mit zwei Wellen von riesengroßen Formen im älteren und jüngeren Pleistozän (zwei „major“-Gruppen, SCHAUB, 1930, MOTTI, 1951 usw.).

Endlich betrachten wir die typischen Micromammalier des Pleistozäns, die Wühlmäuse. Während wir die Ahnen der bisher besprochenen Kleinsäuger-Gruppen ausnahmslos schon mehr oder weniger aus dem älteren Tertiär kennen, erscheinen die Arvicoliden in Europa im ausgehenden Pliozän und erleben ihre Blütezeit mit den typischen Formen in großer Mannigfaltigkeit nur im Pleistozän. Die ersten Ansätze dieser Gruppe müssen anscheinend in Amerika und Asien gesucht werden. Eine selbständige Familie (Arvicolidae Gray, 1821 statt Microtinae Miller, 1896) ist also, paläontologisch völlig berechtigt.

Einige ganz altertümliche, eher zu den Cricetiden gehörende Formen sollen hier außer acht gelassen werden (*Baranomys*, *Ungaromys*, *Germanomys* etc.) — da diese eigentlich nur in z. T. heute für Pliozän gehaltenen Ablagerungen vorzufinden sind. Unter den ebenfalls wurzelzahnigen, erloschenen Formen starb *Dolomys* noch im ersten Teil des Ältestpleistozäns und *Mimomys* im Altpleistozän aus. Ein interessantes Relikt präsentiert jene rezente Art, die aus Dalmatien als *Microtus* (*Chionomys*) *bogdanovi* (Martino, 1921) beschrieben und später zur fossilen Gattung *Dolomys* (Hinton, 1926) gestellt wurde. Die ansehnlichen Differenzen im Zahnbau gegenüber dem ältestpleistozänen *Dolomys* scheinen dafür zu sprechen, daß die dalmatinische Art generisch von dieser verschieden sei (von KRETZOI, 1955 *Dinaromys* vorgeschlagen). Aus diesen Tatsachen ist ersichtlich, daß die heute lebende Form nicht mit der im Ältestpleistozän ausgestorbenen Art *Dolomys milleri* Nehring identifiziert werden kann; u. a. hat VAN DEN BRINK, 1956, irrtümlich diese Benennung aufgenommen!). Unter den wurzelzahnigen Formen harnte die Rötelmaus (*Clethrionomys*) vom Ältestpleistozän an bis heute aus, und gleichzeitig lebte ihre „Schwestergattung“, *Pliomys*, nur im Altpleistozän bis zu den Anfängen des Mittelpleistozäns. *Pliomys* ist morphologisch und zeitlich von *Dolomys* völlig isoliert, kann also nicht mit dieser Gattung identifiziert werden (wie HINTON, 1926 und SIMPSON, 1945 annehmen, siehe KRETZOI, 1956).

Die ersten Wühlmäuse mit wurzellosen Zähnen gehören zur Gruppe der Graulemminge, oder Steppenlemminge (*Lagurus*-Gruppe von KORMOS, 1930b, 1938, und KRETZOI, 1956, unter den Benennungen *Prolagurus* und *Lagurodon* beschrieben) im Ältest- bzw. Altpleistozän. Die Ergebnisse der Untersuchungen in den letzten Jahren erwiesen es eindeutig, daß im Karpathenbecken im Mittelpleistozän (bis zum Ende Riß-Würm) eine von dem rezenten asiatischen Graulemming (*Lagurus lagurus* Pallas) kaum abweichende Art regelmäßig vorkommt (KRETZOI, 1956, JÁNOSY, 1960b). Das Genus *Allophaiomys* Kormos (1932) — ebenfalls mit asiatischen Beziehungen — beschränkt sich dagegen von Italien (PASA, 1947) bis zur Ukraine (PIDOPLITSCHKA, 1955) auf das ältere Altpleistozän.

Die artenreichen Genera *Pitymys* und *Microtus*, sowie *Arvicola* sind die leitenden Formen der Kleinsäugerfauna von der zweiten Hälfte des Altpleistozäns. *Pitymys* fehlt nur im Jungpleistozän des östlichen Mitteleuropas — als atlantisches Element — und die *Microtus*-Formen sind die besten Indikatoren der klimatischen Schwankungen der Eiszeit. Schon vom Altpleistozän an erscheinen die auch heute nordischen Formen (*Microtus ratticepoides-oecconomus* — *gregalis*, *nivalinus*, *nivaloides* usw.) neben der auch hier virulenten *M. arvalis-arvalinus*-Form in kühleren Phasen, um in den interglazialen Zeiten den beinahe reinen *M. arvalis*-Faunen den Platz zu übergeben. Nur

in bewaldeten Phasen des Interglazials tritt *Clethrionomys* in den Vordergrund. Die intensiven Kleinsäuger-Untersuchungen in Ungarn bestätigen diese interessante Regelmäßigkeit mit immer neuen Daten.

Endlich betrachten wir die am meisten aberranten Formen der Arvicoliden, die Lemminge. In den 30er Jahren bereiteten die ersten Lemming-Reste (*Lemmus lemmus* L.) aus den angeblich „mediterranen“ altpleistozänen westeuropäischen Fundstellen eine Überraschung (HELLER, 1930, 1936 usw.). Seitdem sind in Deutschland (HELLER, 1958), in der Tschechoslowakei (FEJFAR, 1956) und in der Ukraine (PIDOP-LITSCHKA, 1955) weitere Funde aus derselben Zeitspanne zutage gekommen. Es mag hervorgehoben werden, daß die Reste der Berglemminge (*Lemmus*) sowohl im Altals auch im Jungpleistozän sich auf die westlichen und nördlichen Teile Mitteleuropas beschränkten und das heutige Gebiet Ungarns nie erreichten. Dagegen wanderten die Halsbandlemminge (*Dicrostonyx*), die im ganzen Jungpleistozän in Westeuropa lebten (STEHLIN, 1933), nur im letzten Abschnitt dieser Zeitspanne in das Karpathenbecken (JÁNOSSY, 1954). Die Funde der letzten Zeiten von Konieprusy bewiesen, daß in der Tschechoslowakei *Dicrostonyx* schon im Altpleistozän lebte (FEJFAR, 1959, die Funde konnte ich durch Liebenswürdigkeit des Autors besichtigen).

Gegenüber den Arvicoliden sind die Lagomorpha die altertümlichste Gruppe der hier zur Besprechung kommenden Kleinsäuger. Wie bekannt, erscheint diese, heute im allgemeinen als selbständige Ordnung aufgefaßte Gruppe bereits an der Schwelle des Tertiärs (Paleozän). Im Ältestpleistozän lebten die Gattungen *Hypolagus* und *Pliolagus* in ganz Mitteleuropa (KORMOS, 1934b). Es ist noch fraglich, in welcher Zeitspanne des Pleistozäns sich die zwei Arten von *Lepus* (*timidus* und *europaeus*) voneinander trennten (HELLER, 1958 usw.). Im Jungpleistozän sind allerdings diese zwei Formen klimatisch scharf getrennt.

Ochotona wanderte im älteren Pleistozän bloß in die östlichen Teile Mitteleuropas ein und erreichte dann nur im Jungpleistozän den Westen (KORMOS, 1940, KRETZOI, 1941). Das Genus *Prolagus* ist ein interessantes Tertiär-Relikt, das früher nur vom Ältestpleistozän Westeuropas zutage gekommen ist (HELLER, 1936b) und in Südeuropa bis zum Jungpleistozän lebte, neuerlich aber im Ältestpleistozän auch in Ungarn vorgefunden wurde (KRETZOI, 1954).

Endlich dürfte noch einiges über die Wanderungen der Kleinsäuger Europas gesagt werden. Ein Dauerendemismus kann kaum bei einigen europäischen Gruppen wahrgenommen werden (Desmaninae, Spalacidae, *Eliomys*, *Glis* usw.). Wir können ohne Zweifel im Pleistozän mit mehreren Wanderungswellen rechnen. In dieser Hinsicht sind unsere Kenntnisse noch ziemlich lückenhaft, einiges kann jedoch schon jetzt gesagt werden. Die stärkeren Faunenwellen kamen von Asien und die schwächeren — in interglazialen Zeiten — von Süden (KRETZOI, 1953).

Für die große Expansion vom Osten ist z. B. der Weg der so stark spezialisierten *Allactaga* ein gutes Beispiel; das Stachelschwein dagegen wanderte anscheinend vom Süden ein usw. Die Verschiedenheit der Expansionsrichtungen der Groß- und Kleinsäuger illustriert dabei gut die Tatsache, daß in den zwei großen Steppenzeiten des Jungpleistozäns, die sich durch die Kleinflauna besonders gut ausprägen (das zweimalige Erscheinen von *Allactaga*, *Citellus major* usw.), die Makrofauna viel weiter wanderte, als die Mikrofauna. *Rangifer* und *Saiga* erreichten z. B. im Spätpleistozän die Pyrenäen, aber *Citellus* nur Nord-Frankreich, *Allactaga* nur den Rhein und *Cricetus* die atlantische Region bei Belgien.

Es könnten an dieser Stelle noch viele Beziehungen zwischen den Wandlungen der Kleinsäugergemeinschaften und den klimatischen Veränderungen, sowie auf zoogeographische Tatsachen hingewiesen werden, jedoch würden solche Ausführungen den Rahmen dieses Referates weit überschreiten. Aus den hier aufgezählten reichen Daten ist es jedoch klar ersichtlich, daß wir heute bereits — hauptsächlich auf Grund der

Untersuchungen der letzten drei Jahrzehnte — ein ziemlich klares Bild über die Wandlungen der Kleinsäugerfauna Mitteleuropas gewinnen können. Die Durchforschung der angrenzenden südlichen und östlichen Gebiete, sowie die Neuuntersuchungen der klassischen westeuropäischen Fundstellen mit modernen Methoden, dürften wohl das Arbeitsprogramm der näheren Zukunft umfassen.

Zusammenfassung

Der Verfasser gibt eine Zusammenfassung über unsere derzeitigen Kenntnisse bezüglich der zeitlichen und räumlichen Verbreitung der Kleinsäunggattungen Mitteleuropas in der Eiszeit (Pleistozän). Die große Umwandlung der Fauna tritt an der Grenze des Unter- bzw. Mittelpleistozäns — aus bisher noch unbekannten Gründen — ein. Aus den graphischen Darstellungen ist es klar ersichtlich, daß neben beinahe konstanten Formen einige Gruppen einer sehr mannigfaltigen Umwandlung unterworfen sind. Die Wühlmäuse (Arvicolidae) erlebten z. B. im Pleistozän ihre Blütezeit. Es wird auf einstige Wanderungen, sowie auf die Zoogeographie der eiszeitlichen Kleinsäuger kurz hingewiesen.

Summary

The autor gives a summary of our present knowledge over the temporal and regional distribution of the genera of the small mammals of Middle-Europa in the Pleistocene. The great metamorphosis of the fauna developed at the boundary of the Lower — respectively — of the Middle Pleistocene Period. At present the causes of this great change are unknown. It might be evident by the graphical reproductions that, besides from nearly constant forms, some groups are subjected to a very multifarious change. For instance the voles had their thriving season in the Glacial Period. The autor shortly indicates to the former migrations as well as to the zoogeography of the small mammals of the Ice Ages.

Resumé

L'auteur nous donne une synthèse de notre présente connaissance à l'égard de la distribution temporelle et géographique des genres des petits mammifères de l'Europe central dans les temps Pleistocènes. La grande métamorphose de la faune s'effectuait à la limite du Pleistocène inférieur, respectivement du Pleistocène moyen. Jusqu'à présent les causes de cette métamorphose sont inconnues. Il est évident par des reproductions graphiques que quelques groupes sont soumis — à part des formes à peu près constantes — à un changement très varié. Par exemple les Arvicolidés ont leur prospérité dans l'époque quaternaire. L'auteur indique brièvement aux migrations et à la zoogeographie des mammifères du Pleistocène.

Literatur

- ARGYROPULO, A. J. (1941): Tschetwertitschnaja fauna grysunow i nasekomjadnych Binagadow (Apscheronskij poluostow). — Priroda. 1941. N-3. pp. 88–91. Leningrad. — BOSCO C. (1898): *Hystrix etrusca* n. sp. — Paleont. Italica, 4. pp. 141–153. Pisa-Siena. — BRINK, VAN DEN F. H. (1956) — bearbeitet von TH. HALTENORTH: Die Säugetiere Europas. — P. Parey, Hamburg-Berlin. — BRUNNER, G. (1936): Zur Diluvialfauna des Büttnerloches bei Thuisbrunn (Oberfranken). — Zentralbl. f. Miner. usw. 1936/B. pp. 242–255. — BRUNNER, G. (1954): Das Fuchslotch bei Siegmansbrunn (Oberfranken). — Neues Jahrb. Geol. Paläont., Abh. 100. 1. pp. 83–118. — BUCKLAND, W. (1824): Reliquiae Diluvianae etc. 2^e edition. London. — CUVIER, G. (1824): Recherches sur les ossements fossiles etc. 3^eme ed. Paris. — DIETRICH, W. O. (1953): Neue Funde des etruskischen Nashorns in Deutschland und die Frage der Villafranchium-Faunen. — Geologie. 2. 6. pp. 417–430. Berlin. — ÉHIK, J. (1913): Die präglaziale Fauna von Brassó. — Földtani Közlöny. 43. pp. 136–150. Budapest. — ÉHIK, J. (1951): Die pleistozäne Fauna der Peskőhöhle im Komitat Borsod. — Barlangkutató. 1914 2. pp. 224–229. Budapest. Brassó. — Földtani Közlöny. 43. pp. 136–150. Budapest. — ÉHIK, J. (1915): Die pleistozäne and their importance for the detailed stratigraphy. — Casopis pro Mineralogii a Geologii etc. 1. 2. pp. 93–101. Praha. — FEJFAR, O. (1959): Die fossilen Vertreter des Genus *Sicista* Gray, 1827, auf dem Gebiet der ČSR. — Casopis pro. Min. a Geol. 4. 1. pp. 25–35. Praha. — GRAY, J. E. (1821): On the natural arrangement of vertebrate animals. — London Med. Reposit. 15. pp. 296–310. — GROMOW, I. M. (1952): Fauna grysunow (Rodentia) binagadinskogo pleisto-

- zena i jewo priroda. — Trudy Estestwenno-Istoritscheskogo Museja I. M. Sardabi Akad. Nauk Azerbajdschanskoj SSR. 5. pp. 203–249. Baku. — GROMOWA, WERA (1949): Pleistozenowaja fauna mljekopitajuschtschich is grota Teschick-Tasch, Juschnij Usbekistan. — in: Teschick-Tasch-Paleolititscheskij Tschelowek (Ausgabe der Universität Moskau 1949). — HELLER, FL. (1930): Eine Forest-Bed-Fauna aus der Sackdillinger Höhle (Oberpfalz). — Neues Jahrb. Min. Geol. Pal., Beil. Bd. 63/B. pp. 247–298. — HELLER, FL. (1936a): Eine Forest-Bed-Fauna aus der Schwäbischen Alb. — S.-Ber. Heidelberger Akad. Wissensch., math.-naturwiss. Kl., 1936, Abh. 2. pp. 1–29. Heidelberg. — HELLER, FL. (1936b): Eine oberpliocäne Wirbeltierfauna aus Rheinhessen. — Neues Jahrb. Mineral. usw. Beil. Bd. 76. Abt. B. pp. 99–160. Stuttgart. — HELLER, FL. (1954): Neue Fundstellen altdiluvialer *Desmana*-Reste in Südwestdeutschland. — Neues Jahrb. Geol. Paläont., Monatsh. 1954/10. pp. 465–475. Stuttgart. — HELLER, FL. (1955): Die Fauna, in: Zotz, L.: Das Paläolithikum in den Weinberghöhlen bei Mauer. — Quartärbibliothek, 2. pp. 220–307. Bonn. — HELLER, FL. (1956): Die Fauna der Breitenfurter Höhle im Landkreis Eichstätt. — Erlanger Geol. Abh. H. 19. 32 pp. Erlangen. — HELLER, FL. (1958): Eine neue altquartäre Wirbeltierfauna von Erpfingen (Schwäbische Alb.). — Neues Jahrb. Geol. Paläont., Abh. 107. pp. 1–102. — HINTON, M. A. C. (1926): Monograph of the Voles and Lemmings (Microtinae) living and extinct. Vol. 1. London. — JÁNOSSY, D. (1953): Neueres Vorkommen seltener Säugetiere (*Sicista*, *Apodemus*, *Asinus*) aus dem ungarländischen Spätpleistozän. — Földt. Közl. 83. pp. 430–436. Budapest. — JÁNOSSY, D. (1954): Fossile Microtinen aus dem Karpathenbecken. I. Lemminge. — Ann. Hist. — Natur. Mus. Nat. Hung., Ser. Nova 5, pp. 39–48. Budapest. — JÁNOSSY, D. (1959): Kleinvertebratenfauna aus der holozänen Ausfüllung der Felsnische von Istállóskő. — Vertebrata Hungarica Musei Hist. Natur. Hung. 1. 1. pp. 113–120. — JÁNOSSY, D. (1960a): Nacheiszeitliche Wandlungen der Kleinsäugerfauna Ungarns. — Zool. Anz. 164. pp. 114–121. Leipzig. — JÁNOSSY, D. (1960): Wirbeltierkleinf fauna aus den Moustérien-Schichten der Subalyuk-Höhle (Nordostungarn). (Im Druck in der Ausgabe des Brünner Museums). — KORMOS, TH. (1913): Trois nouvelles espèces fossiles des desmans en Hongrie. — Ann. Mus. Nat. Hung. 11. pp. 136–146. Budapest. — KORMOS, TH. (1930a): *Desmana thermalis* n. sp., eine neue präglaziale Bisamspitzmaus aus Ungarn. — Ann. Mus. Nat. Hung. 27. pp. 1–19. Budapest. — KORMOS, TH. (1930b): Diagnosen neuer Säugetiere aus der oberpliozänen Fauna des Somlyóberges bei Püspökfürdő. — Ann. Mus. Nat. Hung. 27. pp. 237–246. Budapest. — KORMOS, TH. (1932): Neue Wühlmäuse aus dem Oberpliozän von Püspökfürdő. — Neues Jahrb. Mineral. Geol. Paläont., Beil. Bd. 69. Abt. B. pp. 323–346. Stuttgart. — KORMOS, TH. (1934a): Neue Insektenfresser, Fledermäuse und Nager aus dem Oberpliozän der Villányer Gegend. — Földt. Közl. 64. pp. 1–26. Budapest. — KORMOS, TH. (1934b): Zur Frage der Abstammung eurasiatischer Hasen. — Állattani Közlemények. 31. pp. 65–78. Budapest. — KORMOS, TH. (1937a): Zur Frage der Abstammung und Herkunft der quartären Säugetierfauna Europas. — Festschr. zum 60. Geburtstag von Prof. Dr. EMBRIK STRAND. 3. pp. 281–328. Riga. — KORMOS, TH. (1937b): Zur Geschichte und Geologie der oberpliocänen Knochenbreccien des Villányer Gebirges. — Math.-Naturwiss. Anzeiger Ung. Akad. Wiss. 54. pp. 1063–1100. Budapest. — KORMOS, TH. (1938): *Mimomys newtoni* F. Major und *Lagurus pannonicus* Korm., zwei gleichzeitige verwandte Wühlmäuse von verschiedener phylogenetischer Entwicklung. — Ebenda. 57. pp. 356–379. — KORMOS, TH. (1940): Spuren der Gattung *Ochotona* im ungarischen Präglazial. — Ebenda. 59. pp. 937–942. — KOWALSKI, K. (1956): Insectivores, bats and rodents from the early pleistocene bone breccia of Podlesice near Kroczyce (Poland). — Acta Paleont. Polonica. 1. 4. pp. 331–394. Warszawa. — KOWALSKI, K. (1958): An early pleistocene fauna of small mammals from the Kadzielna Hill in Kielce (Poland). Ebenda. 3. 1. pp. 1–47. — KRETZOI, M. (1938): Die Raubtiere von Gombaszög, nebst einer Übersicht der Gesamtf fauna. — Ann. Mus. Nat. Hung., Pars Mineral. Geol. Paläont., 31. 1937–38. pp. 88–157. Budapest. — KRETZOI, M. (1941): Die unterpleistozäne Säugetierfauna von Betfia bei Nagyvárad. — Földt. Közl. 71. pp. 308–355. Budapest. — KRETZOI, M. (1953): Quaternary Geology and the Vertebrate Fauna. — Acta Geol. Acad. Sci. Hung. 2. pp. 67–76. Budapest. — KRETZOI, M. (1954): Bericht über die calabrische (villafrankische) Fauna von Kisláng, Kom. Fejér. — Jahresber. d. ung. Geol. Anst. für 1953. Teil I. pp. 239–264. — KRETZOI, M. (1955): *Dolomys* und *Ondatra*. — Acta Geol. Acad. Sci. Hung. 3. pp. 347–355. Budapest. — KRETZOI, M. (1956): Die Altpleistozänen Wirbeltierfauna des Villányer Gebirges. — Geol. Hung. Ser. Palaeont. Fasc. 27. pp. 1–264. Budapest. — MALEZ, M. (1958): Einige neue Resultate der paläontologischen Erforschung der Höhle Veternica. — Palaeont. Jugosl. 1. pp. 1–24. Zagreb. — MARTINO, V. and E. (1921): Note on a new Snow-Vole from Montenegro (*Mirocotus* [*Chionomys*] *bogdanovi* sp. n.). — Ann. Mag. Nat. Hist. 9 / 9. p. 413. London. — MÉHELY, L. (1908): *Prospalax priscus* (Nhr.), die zliozäne Stammform der heutigen *Spalax*-Arten. — Ann. Mus. Nat. Hung. 6. pp. 305–316. Budapest. — MÉHELY, L. (1914): Fibrinae Hungariae. Die tertiären und quartären wurzelzahnigen Wühlmäuse Ungarns. — Ann. Mus. Nat. Hung. 12. pp. 155–243. Budapest. — MILLER, G. S. (1896): Genera and subgenera of Voles and Lemmings. — U.S. Department Agr., North American

Fauna. No. 12. pp. 1-85. Washington. — MOTTI, M. (1951): Die Repolusthöhle bei Peggau (Steiermark) und ihre eiszeitlichen Bewohner. — Archaeol. Austriaca. Heft. 8. pp. 1-78. — MOTTI, M. (1958): Die fossilen Murmeltierreste in Europa mit besonderer Berücksichtigung Österreichs. — Jahrb. d. Arbeitskr. f. Wildtierf. 1958. pp. 91-100. Graz. — NEHRING, A. (1890): Über Tundren und Steppen der Jetzt- und Vorzeit, mit besonderer Berücksichtigung ihrer Faunen. 254 pp., Berlin. — OWEN, R. (1846): A History of British fossil Mammals and Birds. London. — PASA, A. (1947): I mammiferi di alcune antiche brecce Veronesi. — Mem. del Mus. Civ. di Storia Nat. di Verona. 1. pp. 1-111. Verona. — PETÉNYI, S. J. (1864): Hátrahagyott munkái. Pest. (Posthume Arbeit). — PIDOPLITSCHKA, I. G. (1938): Materials for the Study of the fossil Fauna of the Ukrainian SSR. — Akad. Sci. Ukr. SSR, Inst. Zool. and Biol. 173 pp., Kiev. — PIDOPLITSCHKA, I. G. (1955): Nowye dannye o faune poswonochnych antropogonowych otloschenij Ternopolskoj oblasti. — Doklady Akad. Nauk. SSSR. 100. pp. 989-991, Moskwa-Leningrad. — PIDOPLITSCHKA, I. G. (1956): Materiali do wíwtschenija minulich faun. — Vipusk 2. Akad. Nauk. U.SSR. 189 pp., Kiev. — SCHAUB, S. (1930): Quartäre und jungtertiäre Hamster. — Abh. Schweiz. Pal. Ges. 49. pp. 1-39, Basel. — SCHMERLING, P. C. (1833): Recherches sur les ossements fossiles etc. Liège. — SCHMIDTGENS, O. (1925): *Myogale moschata* Pall. aus dem Mosbacher Sand. — Notizbl. Ver. Erdkde. hess. Geol. Landesamt für 1924 / V. 7. pp. 132-140. Darmstadt. — SCHREUDER, A. (1929): *Conodontes (Trogontherium)* and *Castor* from the Tegelian Clay compared with Castoridae from other Localities. — Arch. Mus. Teyler. Ser. II. 6. pp. 99-321. Haarlem. — SCHREUDER, A. (1940): A Revision of the Fossil Water-Moles / Desmaninae /. — Arch. néerl. zool. 4. pp. 201-333. Leiden. — SIMPSON, G. G. (1945): The Principles of Classification and a Classification of Mammals. — Bull. Amer. Mus. Nat. Hist. 85. pp. VII-IX and 1-350, New York. — STEHLIN, H. G. & DUBOIS, A. (1933): La grotte de Coténcher, station moustérienne. — Mém. Soc. Paléont. Suisse. 25-53. pp. 1-292. Basel. — THENIUS, E. (1947): Ergebnisse neuer Ausgrabungen im Altpleistozän von Hundsheim bei Deutschaltenburg (Niederösterreich). — Anz. Österr. Akad. d. Wiss.-Math. Naturwiss. Kl. 84. Nr. 1-15. pp. 29-32. Wien. — THENIUS, E. (1949): Der erste Nachweis einer fossilen Blindmaus (*Spalax hungaricus* Nehr.) in Österreich. — Sitzungsber. Österr. Akad. d. Wissensch. — Math. naturwiss. Kl. Abt. I. 158. H. 4. pp. 287-298. Wien. — TOPATSCHEWSKIJ, W. A. (1957): Poswonotschnije pliozenowijch i antropogonowijch otloschenij dolin nischnewo Dnjepra i reki molotschnoj. — Kandidat-Dissertation, Kiev, 1957. 28 pp. — WOLDSTEDT, P. (1954): Das Eiszeitalter. Grundlinien einer Geologie des Quartärs. Bd. I. Zweite Auflage. Enke-Stuttgart. — YOUNG, C. C. (1934): On the Insectivora, Chiroptera, Rodentia and Primates other than *Sinanthropus* from Locality 1 at Choukoutien. — Palaeontologica Sinica. 8. Fasc. 4. Ser. C. pp. 1-139. Peking.

Anschrift des Verfassers: Dr. D. JÁNOSSY, Budapest VIII, Muzéum Krt. 14-16

Der Zahnschluß im Gebiß der Wildraubtiere und der Haushunde

Von ERNA MOHR

Eingang des Ms. 14. 2. 1961

Der Standard für die einzelnen Hunderassen stellt Forderungen auf für das Gebiß und den Zahnschluß, namentlich im Bereich der Schneidezähne, anscheinend ohne darüber klar zu sein, daß solche Forderungen unberechtigtweise den Aufbau des menschlichen Gebisses zugrunde legen, was dazu führt, daß für den Haushund ein ihm nicht gemäßer Schneidezahnschluß verlangt wird.

Hält der Mensch den Mund fest geschlossen, so berührt die Vorderseite seiner unteren Schneidezähne die Hinterseite der oberen; die beiden Schneidezahnreihen arbeiten also hinter- bzw. nebeneinander wie die beiden Klingen einer Schere, und solches Gebiß wird als Scherengebiß bezeichnet. Treffen die Schneidezahnkanten beider Schneidezahnreihen genau aufeinander, so spricht der Zahnarzt von Kopfbiß oder Aufbiß, der Tierzüchter vom Zahngebiß.

Berühren die unteren Schneidezähne nicht mehr die Rückseite der oberen, da der Unterkiefer verkürzt, „zurückgenommen“ ist, so hat man den Unterbiß, die Prognathie. Ist der Unterkiefer länger als der obere und stehen deshalb die unteren Schneidezähne vor den oberen, dann hat man den Vorbiß, die Progenie.

Beim Säugetier sind Hirn- und Gesichtsschädel unbeweglich miteinander verwachsen. Nur der Unterkiefer ist frei beweglich, durch das Kiefergelenk mit dem Ober-schädel verbunden. Da nun der Unterkiefer beim Beißen der einzige tätige Teil ist, darf man auch die auf den Biß bezüglichen Bezeichnungen nur so gebrauchen, daß diese Tatsache richtig zum Ausdruck kommt. Beim „Vorbiß“ stehen die Schneidezähne des Unterkiefers *vor* den oberen, beim „Unterbiß“ hinter ihnen, bzw. unter dem Munddach.

Der Mensch mit seinen niedrigen Eckzähnen und der meist vorhandenen Prognathie kann den Unterkiefer wie ein Wiederkäuer im Halbkreis führen. Beim normalen Raubtiergebiß aber lassen die großen langen Eckzähne, von denen stets die unteren vor den oberen stehen, nur wenig seitliches Abweichen oder Vor- und Rückschieben des Unterkiefers zu, sondern wie in einer Führung kann er fast nur senkrecht auf und ab arbeiten. Und damit sind auch Stellung, Zahnschluß und Funktion der Schneidezahnreihen bei den Raubtieren gegeben; normalerweise haben wilde Raubtiere eine von I 1 und I 2 gebildete Zange. I 3 ist meistens abweichend, mehr eckzahnmäßig gestaltet.

Der Haushund stammt von Wildcaniden ab, und soweit er nicht, wie Boxer und Bulldoggen wegen des verkürzten Oberkiefers den standardmäßig vorgeschriebenen Vorbiß hat, müßte für ihn die gleiche Zange verbindlich sein, die er von seinen Vorfahren ererbt hat. Die Schere wäre beim Haushundgebiß bereits als abnorm anzusehen.

Das ist keine neue Erkenntnis. MAX WEBER (1927) führt über die Schneidezähne und die Kaubewegungen aus: „Ihre Gegenüberstellung kann so sein, daß sie nach Art von Meißeln aufeinanderschließen. Dies entspricht der Labiodontie von WELCKER und führt zum Zangengebiß. Es ist der vorherrschende Typus, der bei Carnivoren zum reinsten Ausdruck kommt im Zusammenhang mit der Scharnier-(ginglymischen) Konstruktion des Kiefergelenks, wobei der Condylus durch eine Hohlrolle des Squamosum umfaßt wird und nur orthale Kaubewegung zuläßt. Im anderen Modus überragen die oberen I die unteren, wie bei der Mehrzahl der Menschen. Bei dieser Psalidodontie, die zum Scherenbiß führt, hat propinale Kaubewegung statt, sie fordert Gleitbewegung des Unterkiefers auf einer Facies praeglenoidalis, einem Tuberculum articulare (Mensch) oder rinnenförmige Verlängerung nach vorn der Cavitas glenoidea.“

„Neben diesen Erscheinungen verdient Beachtung die Richtung der I. Sie kann eine orthodonte sein, welche übergeht in eine mit Schrägstellung der Schneidezahnachsen. Diese bilden dementsprechend einen kleineren Winkel nach vorn als im ersteren Falle. Dies kann unabhängig von der Prognathie der Kiefer statthaben, da sich z. B. beim Orang, mit starker Ausbildung derselben Orthodontis verbindet. Es besteht also auch eine alveoläre Prognathie.“

Die hier gegebenen Abbildungen sollen zeigen, wie normale Raubtiergebisse in ihrem vorderen Teil aussehen und wie Form der Zähne und Zusammentreffen der Schneidekanten zusammenspielen. Die Schädel gehören der Sammlung des Zoologischen Museums Hamburg und wurden aufgenommen von HANS ROSENBERG. Nur Abb. 2, Schädel vom Goldschakal, gehört dem Institut für Haustierkunde in Kiel, phot. BÄHRENS, und wurde von Prof. Dr. W. HERRE zur Verfügung gestellt. Dem Wolf wurden C und I 2 abgeschossen; die Abzüge sind seitenverkehrt copiert, um Vergleiche mit den übrigen Aufnahmen zu erleichtern.

Während die unteren Schneidezähne relativ gerade, gestreckt sind, bilden die oberen einen deutlichen Haken und schaffen es auf diese Weise, daß die Schneidezahnkanten aufeinanderstehen. Nur bei dem alten Wolf stehen die Schneidekanten annähernd senkrecht aufeinander, weil die unteren recht steil aufgerichtet sind. Die Zähne wurden bereits soweit weggekaut, daß die Seitenlappen der oberen inneren I verschwunden

sind. Beim Fuchs (Abb. 3) ist es dasselbe; hier aber kommen die Unterkieferzähne so schräg auf die Schneidekante der oberen zu, daß für einen flüchtigen Beobachter eine Unterbißschere vorgetäuscht wird, obwohl es sich um eine einwandfreie Zange handelt. Unter den Haushunden findet man diese Form recht häufig bei Teckeln, namentlich bei Kurz- und Rauhaar, bei denen dann oft leichtfertigerweise von Schere geredet wird. Aber schon ein Überstreichen der Zahnfront mit der Fingerspitze lehrt, daß die Schneiden glatt aufeinander, nicht hintereinander stehen.

Der noch junge Goldschakal (Abb. 2) hat noch die Seitenflügel an den I 1. Noch besteht eine schwache Unterbißschere, die aber in einigen Monaten zur Zange abgeschliffen sein dürfte. Ältere Schakale der Hamburger Sammlung haben einwandfrei die Zange.

Bei Haushunden wird nicht selten beobachtet, daß sich der Zahnschluß nach dem Zahnwechsel geändert hat. Was als Welpen eine Vorbißschere oder eine Zange hatte, kann nach dem Zahnwechsel mit Unterbißschere dastehen, ohne daß massiert worden wäre. Es kann sich auch eine ursprüngliche Schere oder Zange in einen häßlichen Unterbiß verwandeln, oder anders herum: aus einem Unterbiß kann sich eine Zange oder

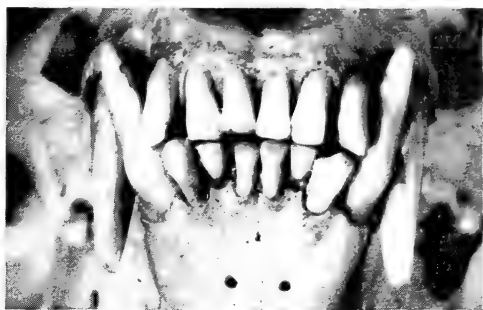
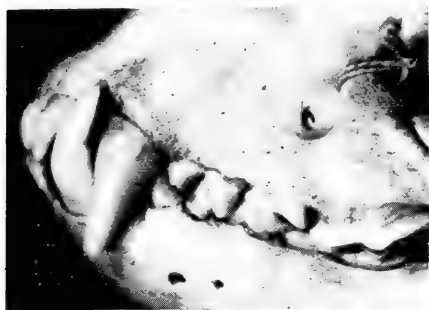


Abb. 1. Wolf, *Canis lupus* L.

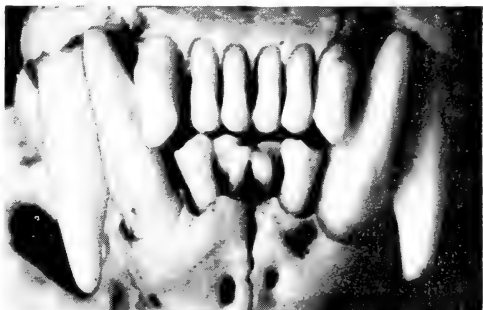
Abb. 2. Goldschakal, *Canis aureus* L.

Abb. 3. Fuchs, *Vulpes vulpes* L.

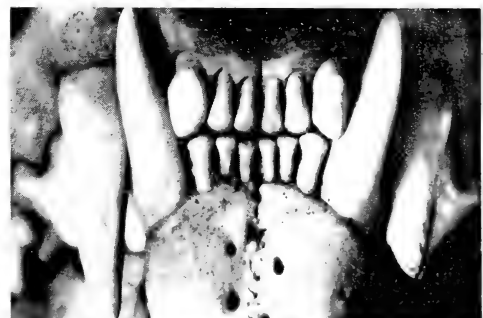
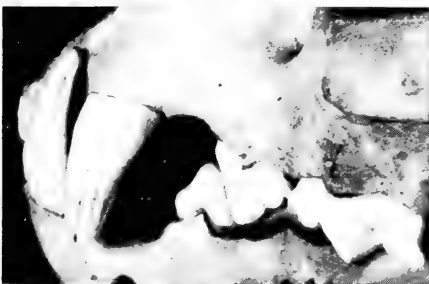
Schere bilden. Man muß dabei nur wieder beachten, ob die Unregelmäßigkeiten an Kieferform und -länge liegen oder an der Zahnstellung, mithin an der Lage der Alveolen. In bezug auf letzteres kann man beim Welpen und Junghund viel sündigen, wenn man mit ihnen „Tauziehen“ spielt; sie beißen sich in zum Spielen vorgehaltene



4



5



6



7

Abb. 4. Dachs, *Meles meles* L.

Abb. 5. Otter, *Lutra lutra* L.

Abb. 6. Luchs, *Lynx lynx* L.

Abb. 7. Waschbär, *Procyon lotor* L.

Lappen so fest, daß man sie daran aufheben und herumschwenken kann. Tut man es oft genug, bekommen die Zähne beider Kiefer eine Neigung nach vorn, und die Zahnreihen treffen in falschem Winkel oder an der falschen Seite aneinander.

Die hier als Abb. 1–3 gezeigten Gebisse der 3 Wildhundarten haben alle die vollständige Prämolarenzahl: oben 4 einschließlich Reißzahn, unten 4 vor dem unteren Reißzahn, der hier zu den Molaren zählt. Auf Lücke stehen hier die Prämolaren bei allen, aber verschieden ist bei allen die Entfernung der Prämolarenreihen voneinander. Bei dem jungen Schakal schließen sie am dichtesten, bei dem alten Wolf am wenigsten. Ersteres wird für unsere Haushunde als wünschenswert empfohlen. Aber hätte das Tier irgendeinen Vorteil davon? Dazu müßten wir erst untersuchen, wie denn überhaupt „der“ Hund beißt und wozu er die einzelnen Zahnguppen benutzt.

Wild- und Haushunde kommen selten frontal zum Beißen. Ehe sie sich im Anprall die Nase stoßen, wird der Kopf leicht seitlich gedreht und mit den „Fangzähnen“, den langen Eckzähnen, gefaßt. Die Erfahrung lehrt, daß die größten Schäden und Wunden beim Hundebiß nicht von den Schneidezähnen, sondern von den Eckzähnen verursacht werden. Die Lippen werden möglichst zurückgezogen, damit sie nicht zwischen die eigenen Zähne geraten. Zähnefletschen ist also nicht nur eine Einschüchterungsgeste, sondern auch vorbeugende Maßnahme des Hundes im eigenen Interesse. Entscheidend für Größe und Schwere der Bißwunde ist aber zumeist, ob das Tier nur zwicken oder ob es regelrecht beißen will. Da er hauptsächlich mit den Eckzähnen arbeitet, nicht mit den Schneidezähnen, ist es hierfür völlig gleichgültig, ob ein Hund Schere oder Zange hat. Ein Boxer, bei dem die Zahnreihen vorn überhaupt keine Berührung mehr miteinander haben, kann uns unter Umständen häßlicher zurichten und zusammenbeißen als ein gleichgroßer Angehöriger einer Rasse mit Normalgebiß.

Raubtiere benutzen die Schneidezähne weitgehend bei der Fellpflege, sonst zum Abnagen von Knochen, zum Entrinden von Zweigen, auch beim Abnabeln. Auch hierbei sind Schere und Zange biologisch gleichwertig. Es ist keineswegs so, wie der Standard für die Dogge sagt: „Zangenbiß, das heißt, wenn die Kanten der Zähne genau aufeinanderpassen, ist unerwünscht; die Zähne nützen sich vorzeitig ab.“ Gesunde Schneidezähne sind im Zangengebiß genauso haltbar wie im Scherengebiß. Zwar nutzen sich die kleinen Seitenflügel der jungen Schneidezähne beim Zangenbiß *anfangs* etwas schneller ab als bei der Schere — aber das hat seine Grenzen, weil das Maul ohnehin nicht weiter geschlossen werden kann, als die Molaren erlauben. Wenn die hinteren Backenzähne aufeinander und ineinander passen und schleifen, können auch die Schneidezähne sich nicht mehr gegenseitig abschleifen, nicht eher wieder, als bis die Backenzähne ihrerseits wieder niedriger gekaut sind.

Bei all diesen Verrichtungen werden die Prämolaren am wenigsten betroffen. Der Hund schneidet seine Nahrungsbrocken nicht mit den Schneidezähnen ab, sondern mit der um die Reißzähne versammelten Zahngruppe, also mit den vorderen Molaren und den hinteren Prämolaren. Kauendes Schneiden und Reißen wirken gemeinsam im Mundwinkel. Die losgearbeiteten Brocken werden kaum gekaut, sondern in großen Fetzen hintergeschlungen. Die Prämolarenreihe vor dem Reißzahn ist oft so niedrig, daß die Antagonisten weit voneinander entfernt bleiben, also auch wenig festhalten und beim Kauen nicht helfen könnten.

Um wieder auf die Prämolarenreihen der Abb. 1–3 zurückzukommen: Wenn diese drei Tiere genötigt wären, ein Stück Fleisch zu tragen, wäre dieser Wolf am besten dran, denn er könnte von ihnen das Maul am weitesten schließen, während der Fuchs und namentlich der Schakal weiter aufsperrt und damit Masseter und Gelenke weit mehr beanspruchen müßten als dieser Wolf. Dichter und lockerer Schluß der Prämolarenreihen kommt bei Wildhunden ebenso häufig vor wie bei Haushunden. Auch Prämolaren-Verlust wird bei Wildhunden beobachtet, wenn auch verhältnismäßig seltener als beim Haushund.

Für alle Angehörigen der Musteliden gilt das gleiche, was über die Caniden gesagt wurde. Die Hamburger Sammlung enthält keinen Dachs (Abb. 4), Otter (Abb. 5), Marder, Iltis, Nerz, kein Hermelin, Wiesel usw., der einen anderen Schneidezahnschluß zeigte als die Zange. Der Otter der Abb. 5 hat sogar Zangenschluß, obwohl die unteren I 1 und I 2 aus Raummangel nicht nebeneinander, sondern kulissenartig hintereinander stehen. Ähnlichen unregelmäßigen Stand der Unterkiefer-Schneidezähne findet man wie bei anderen Raubtieren auch bei Haushunden, selbst bei nicht schmalköpfigen. Dabei kann der Unterkiefer verschmälert sein, es können aber auch die Zähne selbst derber und breiter als gewöhnlich sein und deshalb nicht genug Platz im normalen Kiefer finden.

Von weiteren Vertretern wilder Carnivoren seien hier noch die vorderen Zähne eines Luchses (Abb. 6) und eines Waschbären (Abb. 7) gezeigt. Auch sie haben ein ausgesprochenes Zangengebiß, wie das praktisch für alle normalen Raubtiere, ob nun Löwe, Tiger, Bär, Kleinbären, Schleickatzen, Hyänen oder selbst carnivore Beuteltiere zutrifft.

Die meisten Autoren, die sich mit Zahn- und Gebiß-Anomalien von Haushunden beschäftigten, achteten im wesentlichen auf abweichende Zahnzahl (Unter- und Überzahl), Zahnform und Platzierung im Kiefer. AGDUHR (1921) ist einer der wenigen, die sich auch über Kiefer- und Alveolen-Abweichungen Gedanken machten: „Zu diesen Anomalien können auch diejenigen gerechnet werden, welche durch einen zu kurzen (Brachygnathia) oder einen etwas zu langen (Prognathia) Kiefer bedingt sind. Ich sehe in diesem Zusammenhange von den Tieren ab, deren Gebisse von dieser Art als eine Rasseeigenschaft zu betrachten sind, wie z. B. die Gebisse der Bullenbeißer und Dachshunde.“

Eine große Anzahl der Schädel (ca. 20%) der Rassehunde (von Dachshunden abgesehen) zeigen eine kleine (1,5–5 mm lange) Prognathia superior. Gewöhnlich ist es nur die Pars incisiva, die etwas verlängert ist, es kann aber auch eine dentale Prognathia sup. vorhanden sein, welche dann durch eine abnorm weit nasal gehende Richtung der Schneidezähne des Oberkiefers bedingt ist. Dagegen habe ich nur wenige Beispiele (die Bullenbeißer ausgenommen) einer Prognathia inf. gefunden, und in dem einen Falle war ihre Entstehung nur von der labialen Richtung der Unterkieferschneidezähne abhängig. Auch unter den Wildhunden findet man — wenn auch selten — Beispiele dieser Anomalien.“

AGDUHR und WEBER waren keine Hundezüchter und konnten unbeschwert von Standardforderungen der Rasseverbände mit zoologischen und anatomischen Gesichtspunkten an ihre Untersuchungen und Feststellungen gehen. Sie sagen beide dasselbe, was man auch in jeder nicht zu kleinen Museumssammlung jederzeit selbst feststellen kann: für den Menschen ist zwar Scherengebiß, Unterbißschere, die Regel, für alle Raubtiere mit Einschluß des Haushundes dagegen die Zange. Eine größere Zahl von Rassehunden zeigt jedoch (als Abnormität) die Schere. Auch unter Wildhunden findet man — wenn auch selten — Beispiele dieser Abnormität, nämlich die Schere.

Wenn der Hundezüchter und -Richter den an sich gegenüber der Wildform verkürzten Unterkiefer genehmigt und sogar fordert, dürfte er bei normalschädeligen Haushunden die vom Wildhund übernommene Zange nicht ablehnen und verbieten. Es ist völlig klar, daß sich bei dem größtenteils auf Schere durchgezüchteten heutigen Rassehundematerial eine Umkehrung der bisherigen Anforderungen nicht durchführen läßt. Aber man sollte im Hinblick auf das Normalgebiß des Wildhundes duldsamer sein und neben der Schere die Zange als gleichberechtigt anerkennen.

Zusammenfassung

Bei Wildraubtieren ist das Zangengebiß der normale Schneidezahnschluß. Für viele Rassehunde verlangt der Standard jedoch die Schere und verurteilt oder disqualifiziert den Zangengebiß. Nun wird die Forderung erhoben, das urtümliche, von den wilden Vorfahren ererbte Zangengebiß als dem Scherengebiß gleichwertig anzuerkennen.

Summary

In wild carnivorous mammals the incisors are level yawed. Undershot and overshot are extremely rare. Most standards for domestic pure bred dogs ask the undershot-scissors bite and disqualify level yaws. Here the judge is asked to consider the original inherited level yaws as good as the undershot-scissors.

Schrifttum

AGDUHR, ERIK (1921): Beitrag zur Kenntnis der kongenitalen Anomalien des Canidengebisses; Kgl. Svensk. Vetensk. Handl. 61, Nr. 17. — MOHR, ERNA (1956): Ungarische Hirtenhunde; Neue Brehm-Bücherei Nr. 176, Wittenberg. — WEBER, MAX (1927): Die Säugetiere, Bd. 1; Jena.

Anschrift der Verfasserin: Dr. ERNA MOHR, Hamburg-Langenhorn I, Kraemerstieg 8

KLEINE MITTEILUNGEN

Willkürliche Betätigung der Rückendrüse beim Halsband-Pekari

Am 25. Oktober 1960 besuchte ich gemeinsam mit Dr. med. vet. JOSEF SCHERBAUER, München, den Tierpark Hellabrunn. Wir standen längere Zeit vor dem Gehege der Halsband-Pekaris, das mit einem Keiler und zwei Bachen besetzt war. Die Tiere kümmerten sich weder um uns Zuschauer noch umeinander; sie stiegen nur langsam im Gehege umher. Nach einiger Zeit blieb der Keiler stehen, legte die um die Rückendrüse stehenden Borsten nach allen Seiten weg, die Drüse freilegend. Mit einer ganz geringen, aber plötzlichen Bewegung senkte er das Hinterteil um ein Weniges, während ein 2 bis 3 cm langer weißer Pfropf, begleitet von einem Sprühregen milchig-weißer Tropfen im Winkel von etwa 60 Grad schräg nach hinten aus der Drüse hervorschoß und etwa 40 cm weit weg flog. Der Keiler trat gleich darauf mit kurzen Schritten auf seinem Standort herum, während er die Rückenborsten wieder anlegte. Dabei trat er leider unabsichtlich Pfropf und weiße Tropfen in den Boden, so daß sie nicht zu bergen gewesen wären. Das Tier zeigte weder vorher noch nachher irgendwelche Zeichen von Erregung. Auch nahmen die beiden Bachen keinerlei Notiz von der Angelegenheit.

ERNA MOHR, Hamburg

Starkes Anwachsen der Luchsbestände in der Slowakei

In der Slowakei, dem östlichen Teil der ČSSR, ist der Luchs seit Urzeiten beheimatet. Im vorigen Jahrhundert war der Luchsbestand in der Slowakei recht groß, doch nach dem 1. Weltkriege ist er stark gesunken, was bestimmt mit der Verringerung der Nutzwildbestände zusammenhängt. In diesen Nachkriegszeiten wurden jährlich nur 14 bis 20 Luchse erbeutet.

Mit dem allmählichen Wiederanwachsen der Nutzwildbestände nach dem Jahre 1930 vermehrten sich auch die Luchse und besiedelten auch neue Gebiete. Namentlich nach dem 2. Weltkriege haben sich die Luchse in der Slowakei sehr stark vermehrt und sind auch in solche Gebiete eingedrungen, wo sie schon lange als ausgerottet galten. Nach dem Jahre 1950 entstand eine Art von Übervermehrung des Luchses in der Slowakei, und der Bevölkerungsdruck zwang viele Tiere zum Auswandern. So hat das Vordringen des Luchses nach Westen begonnen, welches jetzt auch noch im Gange ist. Die Luchse haben sich in den letzten Jahren in der mittleren und westlichen Slowakei sehr stark vermehrt und dringen dort auch in die südlichen Gebiete vor. Sie haben sich ebenfalls in einigen Teilen von Mähren verbreitet, wo sie schon längst ausgerottet waren. Nach A. W. BOBACK (Z. f.S., B. 22, 1957, S. 241—252) ist aus den mährischen Beskiden im Jahre 1956 ein Luchs sogar bis nach Sachsen ausgewechselt.

In der Slowakei leben jetzt ungefähr 250 Luchse, 112 davon im östlichen und 138 im westlichen Teile des Landes. Von den 91 Kreisen der Slowakei ist der Luchs in 36 Kreisen beheimatet, und vorübergehend kommt er noch in weiteren 15 bis 18 Kreisen als Wechselwild vor.

In den Jahren 1955–1959 wurden in der Slowakei insgesamt 245 Luchse erbeutet, also im Durchschnitt 49 Stück jährlich. Die Hauptmenge der Luchse wurde zuerst in der östlichen, später aber in der westlichen Slowakei erbeutet, wie das auch aus der Tabelle ersichtlich ist.

Jahre	Zahl der erbeuteten Luchse		
	Östliche Slowakei	Westliche Slowakei	Insgesamt
1955	20	17	37
1956	23	22	45
1957	30	24	54
1958	25	31	56
1959	19	34	53
Insges.	117	128	245

In den westlichen Teilen der Slowakei sind die Nutzwildbestände viel höher als in den östlichen, und dadurch ist auch das ständige Anwachsen der dortigen Luchspopulationen ganz verständlich. Die Luchse machen beträchtlichen Schaden an Schafen, Rehwild, Rotwild und auch an Gemsen in der Hohen Tatra. Der Schaden

am Niederwild kann überhaupt nicht festgestellt werden, und von dem gerissenen Schalenwild wird auch nur ein Teil aufgefunden.

Es scheint, daß sich die Luchse in der Slowakei in den letzten Jahren mehr an den Menschen gewöhnt haben, und daß sie einen Teil ihrer Scheu vor ihm verloren haben. Sie dringen nämlich sehr oft in Ortschaften und Siedlungen ein, passieren Bahnstrecken, Straßen und werden überhaupt sehr oft an frequentierten Stellen beobachtet oder auch erbeutet. Dazu hat bestimmt auch die große Vermehrung der Luchse und der daraus hervorgehende Bevölkerungsdruck beigetragen. Es ist aber auch die Ansicht verbreitet, daß sich zwischen den Luchsen irgendeine Krankheit ausgebreitet hat, infolge welcher sie die eingeborene Wachsamkeit und Furcht vor dem Menschen verlieren. Diese Ansicht wurde bisher aber wissenschaftlich noch nicht bestätigt.

Es gibt sehr viele Beispiele für dieses seltsame Verhalten der Luchse in der Slowakei, und es ist angemessen, hier wenigstens einige anzuführen. Viele Luchse wurden in nächster Nähe von Siedlungen oder in Höfen erschlagen, oder von Zügen und Kraftwagen überfahren.

Im Winter 1950 wurden 2 junge, anscheinlich kranke Luchse in Vyšné Hágy (Hohe Tatra) bei dem Sanatorium von Arbeitern mit Steinen beworfen. In Mlynica unter der Tatra drang ein Luchs in einen Hühnerstall ein, zerriß 70 Hühner und wurde in der Frühe erschlagen. Ein alter Luchs sonnte sich im Oktober 1949 regelmäßig bei der 9. Säule der Seilbahn auf die Lomnitzer Spitze, bis er durch einen Fehlschuß aus der Kabine der Seilbahn vergrämt wurde. In der östlichen Slowakei wurde im Jahre 1957 bei Rožňava ein junger Luchs von Bergmännern erschlagen. 1958 wurde in Šafárikowo (mittlere Slowakei) ein junger Luchs beim Hühnerraub erschossen. In demselben Jahre ist in Tatranská Kotlina ein junger Luchs zu einem jungen Hund in die Bude eingedrungen und wurde von dem Förster erschossen. In der östlichen Slowakei wurde schon 1952 im Dorf Čabín ein junger Luchs erschossen. In Malužiná (nördliche Slowakei) hat ein Förster schon 9 Luchse im Eisen gefangen; eine 16 kg schwere junge Luchsin hat er 1958 sogar lebendig aus dem Eisen herausgenommen und einem Zoo übergeben. Im Dezember 1957 wurde in der nächsten Nähe des Kurortes Sliač (mittlere Slowakei) ein Luchs durch Schrotschuß mit Vogelschrot getötet. Im Jahre 1960 erschlug ein Nachtwächter bei Poprad unter der Hohen Tatra mit seinem Stock einen jungen Luchs, der mit seinem Hund gekämpft hatte. In demselben Jahre sind junge Luchse in der westlichen Slowakei in die Ortschaften Beluša und Trenčianská Teplá eingedrungen und wurden beim Gänseraub durch Stockhiebe erschlagen. Auch die ältesten Einwohner dieser Ortschaften können sich nicht erinnern, daß in ihrer Umgebung, früher jemals ein Luchs gesichtet wäre. Einige Luchse wurden auch durch Kraftwagen und Eisenbahnzüge getötet, wie z. B. in der Tatra, in den Gebieten Orawa und Kysuce und bei Banská Štiavnica. In Kysuce schnitt der Zug einem Luchs Kopf und Vorderpfoten ab. In seinem Magen wurden Mäuse und Hasenhaare vorgefunden.

Der Luchs duldet in seinem Jagdgebiete keine anderen Raubtiere, die kleiner sind als er. Es wurde z. B. beobachtet, daß er die Füchse verfolgt.

Die Jäger haben oft Zusammenrottungen von mehreren Luchsen beobachtet. Es handelt sich in diesen Fällen um Familien, die sich zusammenhielten.

Es scheint, daß der Luchs in den Wäldern der Slowakei noch lange seiner Beute nachgehen wird, und seine Bestände sind jetzt so groß, daß man vorläufig an keine Schutzmaßnahmen zu denken braucht — im Gegenteil —, es wäre nötig, ihn intensiver zu bejagen, denn der Schaden, den die Luchse anrichten, ist ganz erheblich. Mit der Schußwaffe kann man seine Bestände nicht gefährden, da er sehr vorsichtig ist; der Fang im Eisen kann ihm aber verhängnisvoll werden und bedeutet zugleich auch für die Bären eine große Gefahr. Der Fang im Eisen ist darum verboten, doch ist es nötig, die Kontrolle darüber zu verschärfen.

Ing. P. HELL, Nitra, Štúrova 6, ČSR

Zur Variabilität der Färbung des Eichhörnchens in Bulgarien

In einer größeren Arbeit über die Eichhörnchen Bulgariens (MARKOV, 1960) konnte ich zeigen, daß dort entgegen den Ansichten früherer Autoren nicht mehrere Unterarten, sondern nur eine vorkommt, nämlich *Sc. vulgaris balcanicus* Heinrich. Bevor ich auf die Polymorphie der Färbung von *Sc. v. balcanicus* und auf die Beziehung zwischen Färbungsphasen und Außenfaktoren eingehe, sei eine kurze Literatur-Übersicht gegeben. In allen früheren Arbeiten über bulgarische Eichhörnchen (v. BOETTICHER, 1925, HEINRICH, 1936, WOLF, 1940, NIETHAMMER u. BOHMANN, 1956) ließen sich die Autoren auf die Kenntnis eines viel zu kleinen Materials hin verleiten, mehrere Unterarten für Bulgarien anzunehmen. HEINRICH (1936) hat sogar nach 26 Tieren 3 neue Unterarten beschrieben. Wie schon NIETHAMMER u. BOHMANN (1956) bemerkt haben, ist den Autoren v. BOETTICHER, HEINRICH und WOLF außerdem der Irrtum unterlaufen, das Fehlen oder Vorhandensein von Haarbüscheln auf den Ohren als geographisch variierendes Merkmal zu bewerten, während Ohrbüschel bei allen Unterarten von *Sc. vulgaris* saisonbedingt, nämlich nur im Winterhaar vorhanden sind. Somit fallen die beiden von HEINRICH (1936) für Eichhörnchen aus den Rhodopen und aus dem Strandja-Balkan vergebenen Namen *rhodopensis* und *istrandjae* in die Synonomie der ersten für Bulgarien beschriebenen subspecies *Sc. v. balcanicus* Heinrich.

In Ergänzung der HEINRICH'schen Diagnose von *balcanicus* sei hervorgehoben, daß alle bulgarischen Eichhörnchen dunkel gefärbt sind; es gibt keine fuchsroten Färbungsphasen, nur folgende beiden Färbungen kommen vor:

1. *morpha nigricans*. Bei dieser dunkleren Phase ist der Rücken im Winterhaar dunkel graubraun bis dunkel kastanienbraun, im Sommerhaar dunkel kastanienbraun bis schwarzbraun.
2. *morpha pallidus*. Der Rücken ist im Winterhaar graubraun oder ein Gemisch von kastanienbraun und graubraun, der Schwanz heller bis dunkler kastanienbraun. Im Sommerhaar sind Rücken und Schwanz kastanien- bis zimtbraun..

Wie die Tabelle zeigt, ist die relative Häufigkeit jeder der beiden Färbungsphasen in bulgarischen Populationen sehr verschieden. In der Dobrudscha fehlt die dunklere, im Witoscha-Gebirge die hellere Phase, in den Gebirgen Staraplanina, Sredna Gora, Rhodopen und Rila kommen beide Phasen gemischt vor. In der Tabelle sind für diese Gebiete die mittlere Jahrestemperatur und die mittlere jährliche Regenmenge verzeichnet. Es ergibt sich eine deutliche Korrelation zwischen diesen klimatischen Faktoren und der Verteilung der Färbungsphasen. Bei höheren Temperaturen und geringerer Regenmenge tritt vermehrt die hellere Phase auf, bei niedrigerer Temperatur und

Tabelle

Rückenfärbung von *Sciurus vulgaris* L., Temperatur und Niederschläge in Bulgarien

Gebiete	Klimatische Faktoren		n	Phasen in %	
	Mittlere Jahres-Temperatur in C	Mittlere Jahres-Regenmenge i. mm		dunkel	hell
Dobrukscha	10 ⁵⁰	600	33	—	100
Staraplanina					
und Sredna Gora	8.50 ⁰	850	40	60	40
Rhodopen	7.50 ⁰	875	70	73	27
Rilagebirge	6 ⁰	900	70	80	20
Witoschagebirge	4 ⁰	1000	29	100	—

größerer Regenmenge dagegen die dunklere Phase. Welcher von beiden klimatischen Faktoren für die Verteilung der Färbungsphasen von größerem oder alleinigem Einfluß ist, kann nach diesen Befunden nicht entschieden werden, da für die untersuchten bulgarischen Gebiete Abnahme der Temperatur und Zunahme der Regenmenge gleichsinnig verlaufen. Aber in Analogie zu den Untersuchungen für Deutschland (LÜHRING, 1928) und für Polen (SIDOROWICZ, 1958) kann mit großer Wahrscheinlichkeit vermutet werden, daß auch für Bulgarien nicht die Temperatur, sondern die von der Regenmenge abhängige Luftfeuchtigkeit entscheidend für die geographische Variabilität der Färbung ist. Außerdem ist ja bekannt, daß gerade im Norden des Gesamt-Areales von *Sc. vulgaris* die hellen Färbungen überwiegen und im Süden die dunkleren. So kommen zum Beispiel in den feuchten Mischwäldern der Mandschurei mit ihren südlichen Florenelementen nur „schwarze“ Eichhörnchen vor. Von besonderem Interesse erscheint es, daß die gleiche Erscheinung des vermehrten Auftretens dunkler Färbung bei vermehrter Luftfeuchtigkeit in Mittel-Europa für die Alternative hellrot bis dunkelbraun gilt, in Bulgarien aber, und wahrscheinlich auf dem ganzen Balkan, für die Alternative kastanienbraun oder schwarzbraun.

Daß die gesamte Variabilität der Färbung von *Sc. vulgaris* im wesentlichen genetisch bedingt ist, kann wohl als gesichert gelten. Wieweit aber außerdem eine modifikatorische Komponente beteiligt ist, darüber wissen wir wenig. Nur für Finnland liegt eine sorgfältige Untersuchung vor (VOIPO, 1956) über das Zusammenwirken genetischer und modifikatorischer Faktoren.

Literatur

- v. BOETTICHER, H. (1925): Einige Bemerkungen über die Säugetiere des Muss-Alla-Massivs (Rila-Gebirge) in Bulgarien. Pallasia, Bd. 2, Dresden. — HEINRICH, G. (1936): Über die von mir im Jahre 1935 in Bulgarien gesammelten Säugetiere. Mitt. Königl. Naturwiss. Inst. Sofia, IX. — LÜHRING, R. (1928): Das Haarkleid von *Sciurus vulgaris* L. und die Verteilung seiner Farbvarianten in Deutschland. Zeitschr. Morph. Oec. d. Tiere, 11. Bd.; 5. — MARKOV, G. (1960): Das Eichhörnchen in Bulgarien. Sofia. — NIETHAMMER, G., & BOHMANN, L. (1950): Bemerkungen zu einigen Säugetieren Bulgariens. Neue Ergebnisse u. Probleme der Zoologie, pg. 665–671. — SIDOROWICZ, J. (1958): Geographical variation of the squirrel *Sciurus vulgaris* L. in Poland. Acta Theriologica Vol. II, 7. — VOIPO, P. (1957): Über die Polymorphie von *Sciurus vulgaris* L. in Finnland. Ann. Zool. Soc. Vanamo, Tom 18., Nr. 7. — WOLF, H. (1940): Zur Kenntnis der Säugetierfauna Bulgariens. Mitt. Königl. Naturwiss. Inst. Sofia. Bd. XIII.

Dr. GEORGI MARKOV, Sofia,
Zoologisches Institut, Boulev. Ruski 1, Bulgarien

SCHRIFTENSCHAU

THENIUS, H., und H. HOFER: **Stammesgeschichte der Säugetiere**, eine Übersicht über Tatsachen und Probleme der Evolution der Säugetiere. 322 S., 53 Abb., 2 Tab. Springer Verlag, Berlin-Göttingen-Heidelberg. Gln. 79,— DM.

Die Evolution der Säugetiere, der Ursprung der Gruppe aus Reptilien und die Entfaltung der einzelnen Stämme ist von besonderem Interesse, denn einmal wurzelt in diesem Stamme der Mensch, so daß durch Aufklärung der Stammesgeschichte der Säuger auch Licht auf die Stellung des Menschen geworfen wird. Zum anderen erfolgt die Ausstrahlung der Stammeslinien spät, vorwiegend im Känozoikum. Daher ist die Fossilüberlieferung sehr vollständig und erlaubt heute sehr exakte Aussagen. Außerdem hat sich die überragend hohe Bedeutung der Zähne für die Beurteilung stammesgeschichtlicher Fragen immer wieder bestätigt. Zähne sind häufig die einzigen, aber auch die wichtigsten Reste ausgestorbener Formen. Aus diesem Grunde ist eine Darstellung der Evolution der Säugetiere in einer Vollständigkeit wie bei keiner anderen Tiergruppe möglich. Schließlich haben sich aus verschiedenen Evolutionsphasen primitive rezente Formen erhalten (*Didelphis*, *Insectivora* etc.), so daß die Befunde an Fossilresten durch Studium rezenter Primitivformen ergänzt und erhellt werden können.

Das vorliegende Werk ist von einem palaeontologisch erfahrenen vergleichenden Anatomen in Zusammenarbeit mit einem morphologisch gebildeten Palaeontologen geschrieben worden. Die beiden Autoren ergänzen sich in glücklichster Weise und schufen ein Werk von schöner Einheitlichkeit, das ein Kernproblem der modernen Evolutionsforschung von hoher Werte zusammenfassend schildert. Eine derartige Zusammenfassung fehlte bisher im deutschsprachigen Schrifttum vollständig. Es ist besonders hervorzuheben, daß die Darstellung knapp und in keiner Weise weitschweifig ist. Alle wesentlichen Befunde und Probleme werden trotzdem in streng wissenschaftlicher Weise, aber in verständiger und klarer Sprache, dargeboten. In kurzen einleitenden Kapiteln werden grundsätzliche Fragen zur stammesgeschichtlichen Forschung, Fossilisation und Biostratonomie, Lückenhaftigkeit der Fossilüberlieferung, Chronologie und Palaeogeographie besprochen. Es folgt ein Abschnitt über das Problem des Aussterbens.

Der zweite Hauptteil (morphologisch-anatomisch) behandelt die Grundzüge der Gebißmorphologie, den Ursprung der Säugetiere (ausführliche Behandlung der Umbildung des Kiefergelenkes; die REICHERT-GAUPPSche Theorie ist heute auch palaeontologisch gesichert) und die Palaeoneurologie. Die Behandlung der Gebißmorphologie stützt sich im wesentlichen auf die COPE-OSBORNSche Theorie, berücksichtigt aber deren Modifikation besonders im Hinblick auf die Homologie der Einzelhöcker und deren Entstehung (BUTLER, PATTERSON, SIMPSON). Mit Recht wird bei der Besprechung des Ursprungs der Säugetiere hervorgehoben, daß Einzelmerkmale in verschiedenen Unterstämmen nicht synchron evolvierten (Mosaikmodus der Entwicklung).

Der systematische Hauptteil (225 von 322 Seiten) behandelt die Evolution der einzelnen Gruppen, beginnend mit einem Abschnitt über die mesozoischen Säugetiere. Die betonte Sonderstellung der Pantotheria als gemeinsamer Stammgruppe der Marsupialia und Eutheria wird allerdings auf Grund neuester Untersuchungen zur Zahnmorphologie (VANDEBROEK) anzuzweifeln sein. Die Darstellung der einzelnen Ordnungen berücksichtigt die neuesten Ergebnisse. Auffallend ist gegenüber älteren „Stammbaumdarstellungen“, daß heute die Zusammenhänge der Ordnungen durchweg sehr basal am Übergang von Kreide zu Tertiär anzusetzen sind. Sehr instruktive Evolutionsschemata mit Einzeichnung der wesentlichen Tierformen – Originale von THENIUS – erläutern den Text und werden sich bald als Unterrichts- und Anschauungsbilder durchsetzen. Einzelbilder von Schädeln und Zahntypen sind beigelegt. Für eine Neuauflage möchte Referent eine Erweiterung dieser „Befunddokumente“ wünschen. Auf den reichen Inhalt des speziellen Teiles kann nicht im einzelnen eingegangen werden. Hervorgehoben sei etwa, daß *Oreopithecus* als eigener Seitenstamm der Hominoidea (nicht der Hominidae) gedeutet wird. Besonders gut gelungen scheint dem Referenten der Abschnitt über die Rodentia, dem die neuen Deutungen von WOOD und PATTERSON zugrundeliegen (Sonderstellung der südamerikanischen Caviomorpha). Die Lagomorpha haben nichts mit den Nagern zu tun, sondern sind selbständig von Insectivoren oder wahrscheinlicher von primitiven Condylarthra abzuleiten. Eine Überordnung „Glires“ (SIMPSON) ist nicht mehr berechtigt. Das Buch schließt mit einer kurzen Übersicht über die Abstammung der Haussäugetiere und über die Entwicklung der Säugetierfaunen

der einzelnen Kontinente. Ein umfangreiches und zuverlässiges Schrifttumsverzeichnis (20 S.), Namens- und Sachregister sind beigefügt.

Zusammenfassend muß gesagt werden, daß das Buch von THENIUS-HOFER eine überaus erfreuliche Neuerscheinung ist, die eine Lücke im Schrifttum schließt. Das Buch kann vorbehaltlos empfohlen werden. Es handelt sich um ein fachwissenschaftliches Buch, das trotzdem nicht in obskurer Sprache geschrieben ist und daher geeignet ist, auch als Einführung für Studierende und als Informationsquelle für Vertreter von Nachbarfächern nützliche Dienste zu leisten. Allerdings dürfte einer weiten Verbreitung des Werkes gerade in Kreisen von Studierenden, Assistenten und Biologielehrern, in deren Händen man gern ein derart gediegenes Buch sehen möchte, der selbst für heutige Zeiten unverständlich hohe Preis hinderlich sein. Bücher ähnlichen Umfangs und vergleichbarer Ausstattung können, wie die Erfahrung zeigt, zu einem Bruchteil dieses Preises herausgebracht werden. Es ist zu befürchten, daß diejenigen, für die das Buch bestimmt ist, nicht erreicht werden. Für die Autoren bedeutet dies eine unverdiente Schädigung.

D. STARCK, Frankfurt

DELATTRE, A., et R. FENART: *L'Hominisation du crâne, étudiée par la méthode vestibulaire*. Centre National de la recherche scientifique, Paris 1960. 418 S., 179 Abb., 40,— NF.

Die Verfasser, insbesondere der erstgenannte, bemühen sich seit über 15 Jahren, die von GIRARD (1922) und PEREZ (1922) vorgeschlagene Methode der Orientierung des Schädels auf die Ebene des lateralen Bogenganges auszubauen und für craniologische Arbeiten nutzbar zu machen. DELATTRE hat diesem Problem bereits 56 Einzelpublikationen gewidmet und legt nunmehr ein umfassendes Werk vor, dem eine empfehlende Einleitung durch H. VALLOIS beigegeben ist. In diesem Buch wird die Methode begründet und erläutert. Es werden sodann zahlreiche Einzelprobleme des Gestaltwandels des Säugtierschädels vor allem im Hinblick auf die Evolution des Craniums der Hominiden unter dem Blickwinkel der »vestibulären Methode« besprochen. Zur Begründung der Methode werden ästhetische und wissenschaftliche Gesichtspunkte herangezogen. Es sei dem Referenten gestattet, nur auf die zweite Gruppe von Argumenten einzugehen, zumal sie den wesentlichen Inhalt des Buches ausmachen. DELATTRE ist offensichtlich der Ansicht, daß der Haltung des Kopfes, bei der die Ebene des horizontalen Bogenganges einen rechten Winkel mit dem Lot der Schwerkraft bildet, eine bevorzugte physiologische Bedeutung zukommt und daß diese einer Art physiologischer Ruhehaltung oder Normalhaltung entspricht. Ist diese Annahme richtig, so würde die Ebene des horizontalen Bogenganges zugleich eine physiologische Horizontale darstellen und sich für Orientierung des Craniums bei anthropologischen und craniologischen Untersuchungen anbieten. Sie würde dann die lange und oft gesuchte fixierte Konstante sein, von der aus alle Formveränderungen am Cranium am sinnvollsten analysiert werden könnten. DELATTRE ist offenbar der Meinung, daß in der horizontalen Bogengangsebene eine derartige biologische Konstante gegeben ist und führt nun konsequent seine Untersuchung mit einer derartigen Orientierung durch.

Diese Auffassung führt den Verfasser zu Formulierungen wie etwa: »Le crâne est une mâchoire portée, suspendue aux labyrinthes«, oder zu der Behauptung einer »base physiologique« und der »rapports constants« des »plan vestibulaire«.

Bedauerlicherweise vermeidet Verfasser jede Auseinandersetzung mit Publikationen, die Kritik an der Orientierung auf die Ebene des horizontalen Bogenganges ausgeübt haben (DE BEER 1947, KUMMER 1952, HOFER 1953). Betrachten wir kurz die Behauptungen über den absoluten Wert der Methode. Verfasser gibt keine Erklärung für die Annahme, daß der laterale Bogengang bevorzugt horizontal getragen werden müsse. Für die Funktion ist die Orientierung der Bogengänge im Raum unwesentlich, wichtig ist ihre Orientierung zueinander. Es ist nicht einzusehen, warum der horizontale Bogengang gegenüber den beiden vertikalen Bogengängen eine bevorzugte Bedeutung haben sollte. Die Abbildung 108 »Orientierung des Schädels von *Phoca* und *Delphinus* auf die Ebene des lateralen Bogenganges« spricht offensichtlich nicht zugunsten von DELATTRES Deutung, denn die starke Beugung des Kopfes nach ventral dürfte bei aquatilen Säugetieren kaum einer häufig eingenommenen oder biologisch besonders bedeutungsvollen Normalhaltung entsprechen. Insbesondere DE BEER und HOFER haben auf die Problematik des Begriffes »Normalhaltung des Kopfes« hingewiesen und gezeigt, daß eine regelmäßige Beziehung zwischen Bogengangsebene, Basis und Kopfhaltung nicht zu erkennen ist. KUMMER (1952) hat besonders auch theoretisch begründet, daß ein absolutes Wachstumszentrum, d. h. also ein fixiertes Bezugssystem am Schädel nicht existiert: »Alle benutzten Punkte und Ebenen sind wenn sie nicht gerade im Bereich starker ontogenetischer Proportionsveränderungen liegen, untereinander gleichwertig, und alle auf sie bezogenen Aussagen sind nur relativ aufzufassen.« Man kann daher Einwände gegen verschiedene Orientierungsmethoden mit gutem Grund erheben. Es wurde mehrfach betont, daß die Methode nach Objekt und Problemstellung zu wählen ist, nicht umgekehrt (HOFER, STARCK).

Schließlich sei noch darauf hingewiesen, daß trotz der Fülle des vorgelegten Materiales jede Angabe über den Umfang des Untersuchungsgutes und die individuelle Variabilität fehlt. Dadurch verlieren viele Angaben an Wert. Vom technisch praktischen Standpunkt erscheint die vestibuläre Methode höchst unzweckmäßig. Die Ebene des lateralen Bogenganges kann nur durch Freilegung, also durch partielle Zerstörung des Objektes oder durch das Röntgenverfahren, das durch die Projektion weitere Fehlerquellen in sich birgt, bestimmt werden. Wesentlich aber ist vor allem, daß von einer winzigen Ausgangsbasis aus eine relativ große Ebene bestimmt werden soll. Nun kann zwar grundsätzlich eine Ebene von drei Punkten aus bestimmt werden, doch wird der Meßfehler naturgemäß umso größer, je näher die Punkte einander liegen. Die vom Referenten geübte Kritik richtet sich gegen die Überbewertung der einen Methode und gegen die Annahme eines absoluten, fixen Bezugssystems. Abgesehen von dieser einseitigen Betrachtungsweise enthält das Buch eine Reihe von wertvollen Einzelbeobachtungen, die allerdings auch mit anderer Methodik faßbar sind. Bedauerlich sind vielfach ungenaue Angaben über das Material. Immer wieder ist vom „Haushund“ die Rede. Für Beurteilung des Schädelbildes und des Gestaltwandels ist es aber schließlich nicht gleichgültig, welche Rasse oder Wuchsform gemeint ist. Man braucht dabei keineswegs nur an extreme Typen wie Mops und Windhund zu denken. Auch unter normalwüchsigen Hunden finden sich sehr charakteristische Besonderheiten einzelner Rassen (starke Klinorhynchie bei Bedlington). Den einzelnen Kapiteln sind kurze Resumés in französischer, englischer und deutscher Sprache beigegeben. Letztere sind leider derart fehlerhaft, daß der Sinn oft nicht verständlich ist. Es empfiehlt sich daher, nur den französischen Text zu benutzen.

D. STARCK, Frankfurt

KROTT, PETER: **Tupu-Tupu**. Das seltenste Raubwild Nordeuropas. Der Vielfraß. Ergebnisse und Beobachtungen. Verlag Paul Parey, Hamburg u. Berlin, 1960. 18 Abb. auf Tafeln u. 2 Karten. Ln. 15,80 DM.

Eine Besprechung des Inhaltes findet sich in dieser Zeitschrift Bd. 24. Auch für die deutsche Ausgabe sind die vorzüglichen Fotos junger und alter Vielfraße im nordischen Lebensraum hervorzuheben.

K. ZIMMERMANN

MEHL, SIGBERT: **Kleine Säugetiere der Heimat in natürlicher Größe**. 1. Lieferung. 15 Tafeln. Ehrenwirth Verlag München, 1960. 12,80 DM.

Der Reiz dieser Gemeinschaftsarbeit liegt in den Schwarz/Weiß-Zeichnungen von F. MURR. Die erste Lieferung zeigt 4 Fledermaus-Arten, alle einheimischen Insektenfresser außer *Neomys milleri*, ferner Mauswiesel, Hermelin, Iltis und Frettchen. Besonders gelungen sind die Spitzmäuse, Abbildungen von ähnlicher Akkuratess und Lebendigkeit gab es bisher im deutschen Schrifttum nicht, vor allem nicht so viele typische Bewegungsstudien vom Fressen, Laufen, Wittern oder Schwimmen. Der Text gibt für die Ordnungen und für die einzelnen Arten Kennzeichnungen ihrer Morphologie, Verbreitung und Biologie. Nutzen und Schaden werden sehr ausführlich behandelt; wo – wie bei *Sorex* – eine Schädlichkeit der einheimischen nicht vorliegt, wird über Schaden durch amerikanische Vertreter berichtet. Zur Ausmerzungen empfohlen seien die Angaben über den Igel als Maulwurfsfänger und Mäusejäger und über den Wald als Urheimat des Maulwurfs.

K. ZIMMERMANN

MISONNE, XAVIER: **Analyse zoogéographique des Mammifères de l'Iran**. Institut Royal des Sciences Naturelles de Belgique - Mémoires - deuxième série, Fasc. 59 avec 3 planches hors texte; 1959.

Das Werk enthält mehr als aus dem Titel hervorgeht: neben der zoogeographischen Analyse werden die klimatologischen, physikalischen und botanischen Verhältnisse geschildert, für jede Art zeigen Spezialkarten die persischen Fundorte. Eine Lokalfauna kurdischer Hochsteppen, in denen 1947 Pest ausgebrochen war, wird mit Vertiefung in oekologische und populationsdynamische Fragen gesondert behandelt. Natürlich kann die Arbeit kein abschließendes Bild der persischen Säugetierfauna geben, die faunistische Erforschung des Landes steht im Anfang, und manche Gruppen, wie Hasen, Wildschafe oder Springmäuse bedürfen noch einer taxonomischen Revision. Aber der Verf. bringt alles, auch für Nachbargebiete bisher Bekannte, stellt die Lücken unserer Kenntnis zusammen und gibt eine Fülle wissenswerter Befunde. Nach dem Urteil des Verfer droht der persischen Säugetierfauna für die nächste Zeit keine grundsätzliche Verarmung: Leopard noch „commun“ in den Wäldern am Kaspischen Meer, Onager „assez commun“ in Randgebieten der Zentralwüste, Wildschaf „extrêmement commun“. Anpassung an Steppenklimate: *Citellus fulvus* (nur 3 bis 4 Frühlingsmonate aktiv, Sommerschlaf und Winterschlaf) und der subterranean lebende *Ellobius lutescens* (kurze Sexualperiode; nur März?), Sommerschlaf, kurze Herbstaktivität und Winterruhe (?). Wanderratte und Haus-

ratte nicht auf den persischen Hochebenen. *Meriones* ist mit 7 Arten die formenreichste und zugleich häufigste Nager-Gattung. Weder *Citellus* noch *Rattus*, sondern *Meriones* bilden Pest-Reservoir. Für 4 *Meriones*-Arten der kurdischen Hochsteppen bringt Verf. Bestimmungstabellen und eingehende Darstellungen ihrer Biologie. Zu jedem Kapitel dieser gründlichen Arbeit findet sich ein umfassendes Literatur-Verzeichnis.

K. ZIMMERMANN

MENZEL, R. u. R.: **Pariahunde**. Die Neue Brehm-Bücherei. A. Ziemsen Verlag, Wittenberg Lutherstadt, 1960. 84 S., 36 Abb. 3,75 DM.

Das Ehepaar MENZEL, das bis zur Nazizeit erfolgreich im deutschen Diensthundewesen tätig war, hat sich in Israel der Pariahunde angenommen und damit ein bisher zu Unrecht vernachlässigtes Forschungsobjekt in den Blickpunkt der Kynologie, Domestikations- und Verhaltensforschung gestellt. Die Verfasser treten der verbreiteten Auffassung entgegen, Pariahunde seien Mischlinge ohne eigenen Typ. Es ist uns aber im Pariahund, ähnlich wie im Dingo, eine Gruppe von Hunden einer weitzurückliegenden Domestikationsstufe erhalten, in der 4 Haupttypen erkennbar sind: Hirtenhund-, Dingo-, Collie- und Windhund-Typ. Das Bändchen bringt in konzentrierter Form eine Übersicht über Gestalt und Wesen der Pariahunde, über ihre Soziologie und ihr Verhalten zum Menschen im Wildzustand sowie über ihre Eignung zum Haushund. Wie auch erwachsene Pariahunde noch zum Haushund werden können, wird anschaulich geschildert, die leichte Domestizierbarkeit und Anhänglichkeit an den menschlichen Gefährten ist bemerkenswert. Die Verfasser haben für den Collie-ähnlichen Typ des israelischen Pariahundes mit dem Namen „Kanaan-Hund“ einen züchterischen Form-Standard aufgestellt, der vom Israel-Kennel-Club angenommen wurde, das Zuchtbuch umfaßt zur Zeit 240 Tiere. Nach Ansicht der Verfasser hat der Kanaan-Hund in Zukunft besondere Bedeutung als Herdenhund. Die Bildausstattung dieses Brehm-Heftes ist wie immer vorzüglich.

K. ZIMMERMANN

BEKANNTMACHUNGEN

Die **Mammal Society of the British Isles** hält ihre diesjährige Jahresversammlung vom 14.—17. April 1961 ab im Department of Natural History der Universität Aberdeen. Auskünfte: Dr. T. J. PICKVANCE, 116 Bunberry Road, Birmingham.

Vom 25.—27. April 1961 wird in Kiel ein **Internationales Symposium über Probleme der Domestikation und Frühgeschichte der Haustiere** abgehalten, zu dem das Institut für Haustierrkunde der Universität einlädt. — Nähere Auskünfte durch Prof. Dr. WOLF HERRE, Kiel, Neue Universität, und Dr. MANFRED RÖHRS, Hamburg 13, Bornplatz 5.

Jahresversammlung der **Vereeniging voor Zogdierenkunde en Zoogdierenbescherming** (der Benelux-Länder) findet am 13. Mai 1961 in Rotterdam, Diergaarde Blijdorp, statt.

Vom 12.—16. Juni 1961 findet in Hamburg der **VIII. Internationale Tierzuchtkongreß** statt. Anfragen sind zu richten an das Sekretariat des VIII. Internationalen Tierzuchtkongresses, Bonn a. Rh., Koblenzer Straße 176.

Die **37. Hauptversammlung der Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde** findet vom 2. bis 6. Oktober 1961 im Zoologischen Staatsinstitut und Museum Hamburg statt. Vortragsanmeldungen werden bis zum 15. Juli 1961 erbeten an Herrn Priv.-Doz. Dr. M. RÖHRS, Hamburg 13, Bornplatz 5, Zoologisches Museum. Die Einladungen werden zu gegebener Zeit versandt werden.

DER VORSTAND

Es erschienen die Bücher:

Vergleichende Anatomie der Wirbeltiere

Von Prof. ALFRED SHERWOOD ROMER, Harvard University

Aus dem Amerikanischen übersetzt und bearbeitet von Prof. Dr. HANS FRICK, Frankfurt/M.

Mit einem Geleitwort von Prof. Dr. DIETRICH STARCK, Frankfurt/M.

1959 / 499 S. mit 390 Abb., davon 11 farbig / Kunstdruckpapier / In Ganzleinen 58,— DM

„Bei diesem Werk handelt es sich um die deutsche Fassung des von dem amerikanischen Palaeontologen und vergleichenden Anatomen A. ROMER geschriebenen Werkes »*The Vertebrate Body*«. Unter den Kennzeichen des Buches steht die Lebendigkeit der Darstellung an erster Stelle. Zugleich zeigt es die meisterliche Stoffbeherrschung, die das Weglassen und die Vereinfachung, manchmal zum primitivsten Schema, erlaubt. Die Auswahl verliert sich nie ins Detail. Jede Aussage steht unter der Doppelbeleuchtung der Fragen: Wie entsteht das? Wozu dient es? So hat das Buch nichts von einem trockenen Lehrbuch und vom Staub unansehnlicher Skelette.“

Die Umschau in Wissenschaft und Technik

„Das sehr gut ausgestattete Buch wird entschieden dazu beitragen, daß die in der letzten Zeit im deutschen Hochschulunterricht recht vernachlässigte vergleichende Anatomie der Wirbeltiere sich wiederum die Stellung erobert, die dieser Wissenszweig bei uns in der Zeit der ‚klassischen Zoologie‘ einnahm.“

Natur und Volk

Die Entwicklung zum Menschen

Evolution, Abstammung und Vererbung · Ein Abriß

Von Prof. Dr. THEODOSIUS DOBZHANSKY, Columbia University

Aus dem Amerikanischen übersetzt von HANNA SCHWANITZ

Herausgegeben und bearbeitet von Prof. Dr. FRANZ SCHWANITZ, Hamburg

1958 / 407 Seiten mit 215 Abbildungen / In Ganzleinen 32,— DM

„Der Verfasser, einer der führenden Genetiker, erweist sich nicht nur als ein überaus vielseitiger Wissenschaftler, dem die speziellen Beispiele aus Botanik, Zoologie und Anthropologie in gleicher Weise zur Verfügung stehen, sondern auch als meisterhafter Künstler der Darstellung. Es handelt sich nicht etwa um eine populäre Darstellung auf wissenschaftlicher Basis, sondern um ein Werk von hohem wissenschaftlichen Niveau, das klar und überlegen geschrieben ist, so daß selbst schwierige Gedankengänge für jeden, der überhaupt an dem Problem der Entstehung und Entfaltung des Lebens interessiert ist, lesbar und verständlich werden. So ist dieses Buch zugleich eine fesselnde und zuverlässige Einführung in die Grundlagen der Biologie und vor allem auch in seiner Beschränkung auf Wesentliches und auf überzeugende Beispiele ein geradezu ideales Lehrbuch für Studierende der Medizin und der Biologie.“

Zeitschrift für Anatomie und Entwicklungsgeschichte

„Dieses Buch stellt im Grundprinzip eine weit gespannte Gesamtsicht jeglicher Evolution und Abstammungsfolge — einschließlich der Domestikationsgeschichte — des irdischen pflanzlichen und tierischen Lebens großartigen Formats dar. Kein ernsthafter Forscher auf dem Gebiete der biologischen reinen oder angewandten Wissenschaften sollte glauben, dieses Standardwerk in Zukunft bei seinen Untersuchungen entbehren zu können, denn es erscheint uns als Arbeitsfundament und Heuristikum unentbehrlich!“

Der Zoologische Garten

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

Soeben erschien:

Principia Genetica

Grunderkenntnisse und Grundbegriffe der Vererbungswissenschaft

Von Prof. Dr. ALFRED HEILBRONN, Münster/Westf.
und Prof. Dr. CURT KOSSWIG, Hamburg

1960 / 40 Seiten / Broschiert 4,80 DM

Hundert Jahre sind vergangen, seit Gregor Mendel seine klassischen Kreuzungsversuche ausführte, die zum Fundament der Vererbungswissenschaft geworden sind. Während die experimentelle und zytologische Forschung seit dem Beginn dieses Jahrhunderts ein gewaltiges Material an Beobachtungen und Fakten zutage förderte, festigte sich mit steigender Deutlichkeit das theoretische Gerüst der genetischen Wissenschaft, das ganz neue Vorstellungen und Begriffe unserem Weltbild einfügte.

Diese sich aus der Entwicklung ergebenden Begriffe werden in dieser Veröffentlichung in ihrem Aufbau und in ihren wechselseitigen Beziehungen denkbar knapp dargestellt. Die beiden Autoren geben mit ihrem System von prägnanten Sätzen den Biologen, vor allem den Genetikern, ein Hilfsmittel in die Hand, mit dem sie die Bedeutung der genetischen Begriffe und ihre Stellung im Rahmen der Gesamtwissenschaft übersehen und ihre genetischen Vorstellungen überprüfen können.

Erlebnisse und Begegnungen

Aus der großen Zeit der Zoologie in Deutschland

Von RICHARD B. GOLDSCHMIDT

Übersetzung aus dem Amerikanischen von ELISABETH DE LATTIN, Hamburg

Mit einem Vorwort von Prof. Dr. CURT KOSSWIG, Hamburg

1959 / 166 Seiten mit 8 Bildtafeln / In Ganzleinen 14,80 DM

„GOLDSCHMIDT, der als Genetiker besonders hervortrat und das Glück hatte, um die Jahrhundertwende die große Entwicklung der Zoologie zu erleben, legte seine Begegnungen mit den berühmten Persönlichkeiten dieser Zeit in dem vorliegenden Buch nieder. Sein Bestreben war es, wie er selbst sagt, die Erinnerung an eine besondere Epoche der europäischen und vor allem der deutschen Zoologie wachzurufen, in der die hauptsächlichsten Grundlagen für die moderne Forschungsrichtung an den deutschen Universitäten gelegt wurden.“

*Zentralblatt für
Veterinärmedizin*

„Es ist ein großes Verdienst, GOLDSCHMIDTS 1956 in den USA erschienenes Buch »Portraits from Memory« in einer deutschen Auflage herausgebracht zu haben, sind wir dies doch nicht nur dem Autor, der selbst zu den großen Zoologen Deutschlands gehört und am 24. 4. 1958 in Amerika verstorben ist, sondern auch allen jenen Klassikern aus der großen Zeit der Zoologie schuldig, denen in diesem Buch ein bleibendes Denkmal gesetzt ist: HAECKEL, GEGENBAUER, BÜTSCHLI, OSCAR und RICHARD HERTWIG, BOVERI, SCHAUDINN und vielen anderen, die maßgeblich an der Entwicklung der Biologie beteiligt sind und die deutschen Universitäten zu einem geistigen Zentrum in der Welt gemacht haben. Kaum einer hätte ein wesentliches Stück Geschichte der Biologie in seinen entscheidenden Etappen und Wendepunkten so treffsicher schildern können wie gerade GOLDSCHMIDT, der sein Urteil aus der Fülle persönlichen Erlebens und der souveränen Überschau des führenden Zoologen gebildet hat.“

Bonner Zoologische Beiträge

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

annals

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam – H. DATHE, Berlin –
W. HERRE, Kiel – K. HERTER, Berlin – J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz – B. LANZA, Florenz – H. NACHTSHEIM,
Berlin – T. C. S. MORRISON SCOTT, London – D. STARCK,
Frankfurt a. M. – E. THENIUS, Wien – W. VERHEYEN,
Tervuren – K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg – M. RÖHRS, Hamburg

26. BAND • HEFT 2

Mai 1961



VERLAG PAUL PAREY • HAMBURG UND BERLIN
POSTVERLAGSORT HAMBURG

Inhalt

Zur systematischen Untergliederung der Gattung <i>Gorilla</i> an Hand von Untersuchungen der Mandibel. Von C. VOGEL	65
Notes on the Black Bear, <i>Ursus americanus</i> Pallas, in Alaska, with particular Reference to Dentition and Growth. Von R. L. RAUSCH	77
Zur Nomenklatur und Abstammung des Hausmeerschweinchens. Von F. HÜCKINGHAUS	108
Ährenmaushügel in Österreich. Von A. FESTETICS	112
Zur Frage des „weißen Brustfleckes“ als eines der Kriterien des Subspezies-Charakters des „West-Hamsters“. Von H. PETZSCH	125
Schriftenschau	126
Bekanntmachung	128

Dieses Heft enthält eine Beilage des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen.

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 85 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatstinstitut, Hamburg, Von-Melle-Park 10 (Tel. 44 10 71).

oder Dr. Manfred Köhnig, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Von-Meene-Park 10 (Tel. 471071).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungsvorlagen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdrucke: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahren erfolgen.

Die Verwendung spätestens zur Klärung des Rechtsrahmens folgen. *Alle Rechte, die nicht ausdrücklich übertragen oder photographisch wiedergegeben sind vorbehalten.* Übersetzung: „das ist die Forderung der photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiergebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e.V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.“

jedes Fotokopiergerät eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. amtl. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Hefes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden. Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

DIE ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

erscheint im Auftrage der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ mit Beginn des laufenden Bandes (Band 26) im VERLAG PAUL PAREY, Hamburg und Berlin. Sie bleibt dabei Eigentum der Gesellschaft. Gleichzeitig mit dieser Neuregelung findet ein Ausbau der Zeitschrift zu einer internationalen Forschungszeitschrift statt. Dem trägt unter anderem eine Erweiterung des Herausgeberkreises Rechnung und die Einsetzung einer besonderen Schriftleitung, die den Herren Herausgebern zur Hand geht. Die Herausgabe wird künftig ausgeübt von den Herren

P. J. H. VAN BREE, Amsterdam – H. DATHE, Berlin – W. HERRE, Kiel –
K. HERTER, Berlin – J. KÄLIN, Freiburg/Schweiz – B. LANZA, Florenz –
H. NACHTSHEIM, Berlin – T. C. S. MORRISON SCOTT, London –
D. STARCK, Frankfurt a. M. – E. THENIUS, Wien – V. VERHEYEN,
Tervuren – K. ZIMMERMANN, Berlin

Die Schriftleitung übernehmen Frau Dr. E. MOHR, Hamburg, und Dr. M. RÖHRS, Hamburg. Die Zeitschrift wird wissenschaftliche Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der international wichtigsten Buchveröffentlichungen sowie kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ enthalten. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit jeweiligen dreisprachigen Zusammenfassungen.

Die Zeitschrift erscheint künftig – unter gleichzeitiger Veränderung auch in der Ausstattung – vierteljährlich in Heften zu je 4 Druckbogen; je 4 Hefte bilden einen Band. Die Zeitschrift ist das alleinige Organ der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ und geht allen ihren Mitgliedern auch weiterhin unberechnet und ohne besondere Bestellung im Rahmen des Mitgliedsbeitrages zu. Für Nichtmitglieder beträgt der Abonnementspreis eines Bandes 34,- DM (bisher 40,- DM). Die Bestellung dieser Abonnements ist an jede Buchhandlung oder an den VERLAG PAUL PAREY, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, zu richten.

Der Vorstand der Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde e. V. erfüllt mit dieser Neuordnung und Modernisierung der Zeitschrift im besonderen den Auftrag der Mitgliederversammlung in Gießen vom 5. 10. 1960. Er erhofft sich eine wesentliche Förderung des Zweckes der Zeitschrift dadurch, daß das regelmäßige Erscheinen in repräsentativer Form gesichert wird. Gleichzeitig erwarten die Gesellschaft und der Vorstand auch eine wesentliche Verbreiterung der Basis ihrer Arbeit durch Heranziehung eines Beraterkreises von Fachgenossen aus dem Ausland und Inland. Wir hoffen, daß auch das Interesse an der Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde dadurch gestärkt wird und diese ihrem Ziel, der Durchführung wissenschaftlicher Aufgaben der Säugetierforschung und der Förderung der Säugetierkunde im allgemeinen, näherkommt.

Durch die Neugestaltung der Zeitschrift mögen der heute so wichtigen und anerkannten Säugetierforschung ein würdiges und nützliches Publikationsorgan zur Verfügung gestellt und zugleich der Säugetierkunde neue Freunde gewonnen werden.

Für den Vorstand und die Herausgeber

D. STARCK

Zur systematischen Untergliederung der Gattung *Gorilla* anhand von Untersuchungen der Mandibel

Von C. VOGEL¹

Aus dem Zoologischen Institut der Universität Kiel
Direktor: Prof. Dr. Adolf Remane

Eingang des Ms. 2. 2. 1961

Im Rahmen einer umfassenden Bearbeitung der Mandibeln rezenter Hominoidea ergaben sich u. a. einige bemerkenswerte Unterschiede innerhalb der Gattung *Gorilla*, die, wie mir scheint, von systematischem Interesse sind. Selbstverständlich kann die Untersuchung eines Organ- bzw. Skeletteiles für sich nicht den Anspruch auf Vollständigkeit erheben, solange nicht zumindest die Möglichkeit besteht, von anderer Seite her Hinweise auf die Richtigkeit der Folgerungen heranzuziehen. Ich glaube, daß diese Forderung für unsere Ergebnisse erfüllt ist. Die Untersuchung basiert auf einem Material von 102 Gorillaschädeln, von denen uns in diesem Falle nur die Mandibeln der 84 adulten Exemplare interessieren sollen. Als „adult“ fassen wir hier alle Individuen zusammen, deren M_3 voll durchgebrochen ist und die Kronenhöhe der übrigen Molaren erreicht hat.

Am Schädel der Primaten muß man immer mit einer erstaunlich großen individuellen Variabilität rechnen, und so habe ich versucht, die entscheidenden Fakten statistisch exakt abzusichern. Das ist natürlich nur für metrische Befunde durchführbar, von den weiteren morphologischen Beobachtungen teile ich hier nur diejenigen mit, welche besonders augenfällig sind und mit Einschränkungen zur Diagnose der Formen herangezogen werden können.

Innerhalb der Gattung *Gorilla* ist eine stattliche Reihe von Arten bzw. Rassen beschrieben worden, es sei nur an die Arbeiten und Mitteilungen von MATSCHIE (1903, 1904, 1905 und 1914), ROTHSCILD (1908), ELLIOT (1912), SCHWARZ (1927 und 1928), und COOLIDGE jr. (1929) erinnert. Die Aufstellung dieser Arten und Rassen erfolgte vorwiegend nach Merkmalen der Behaarung, Färbung oder vereinzelter Schädel, meistens ohne ausreichende Kenntnis der individuellen Variationsbreite. Sie wurden später zum großen Teile wieder eingezogen. Neuerdings scheint sich allgemein die Auffassung durchgesetzt zu haben, daß nur zwei Formen klar voneinander zu trennen seien: der westafrikanische „Tieflandgorilla“ („Coastgorilla“), besser „West-Gorilla“ und der ostafrikanische „Berggorilla“, richtiger „Ost-Gorilla“ (vgl. auch FIEDLERS Beitrag in „Primatologia“, 1956). Eine eindeutige Entscheidung, ob es sich dabei um Arten oder um geographische Rassen handelt, ist kaum möglich. Beide Gruppen leben räumlich getrennt. Ost- und West-Gorilla zeigen eine ganze Reihe unterschiedlicher Merkmale in Körperbau und Schädel (siehe hierzu COOLIDGE jr. 1929 und A. H. SCHULTZ 1934), zu welchen wir noch einige weitere am Unterkiefer hinzufügen können.

¹ Mit Unterstützung durch die Deutsche Forschungsgemeinschaft.

Der Ost-Gorilla besitzt allgemein etwas größere Unterkiefer als der West-Gorilla. Diese Größenverschiedenheit äußert sich — wie an der Mandibel die Regel — vor allem in den Längen- und Höhenmaßen, weniger aber in der Kieferbreite. Die Tabelle I demonstriert diese Unterschiede an einigen wichtigen Maßen. Ein Blick auf die Zahlen zeigt, daß sich die Variationsbereiche aller Maße noch mehr oder weniger weit überschneiden. Dennoch werden die Unterschiede am Mittelwert und an der Häufigkeitsverteilung deutlich. Als Beispiel gebe ich die Häufigkeitsverteilung der Zahnbogenlängen von West- und Ost-Gorilla in graphischer Darstellung wieder (Abb. 1), welche wie Tabelle I außerdem den stark ausgeprägten Sexualdimorphismus demonstriert. Beide Formen zeigen eine zweigipfelige Kurve mit einer weiblichen und einer männlichen Spitze, wobei die Geschlechter beim Ostafrikaner schärfer getrennt

sind als beim Westafrikaner. Die Gipfel beider Gruppen stehen deutlich „auf Lücke“, die Ost-Gorillas gegenüber der westlichen Form jeweils nach rechts verschoben. Der Unterschied in der Zahnbogenlänge zwischen Ost- und Westafrikanern ist bei den Männchen größer als bei den Weibchen, was übrigens für viele Maße zutrifft.

Ein allgemeiner Vergleich der Proportionen der einzelnen Unterkieferabschnitte zwischen Ost- und West-Gorillas wird aus dem Grunde wenig ergiebig, weil es sich bei den Ostafrikanern nicht um eine einheitliche Gruppe handelt, sondern, wie wir später zeigen werden, um zwei in ihren gegenseitigen Größenverhältnissen recht unterschiedliche Formtypen. Erwähnung verdient jedoch, daß die leichte

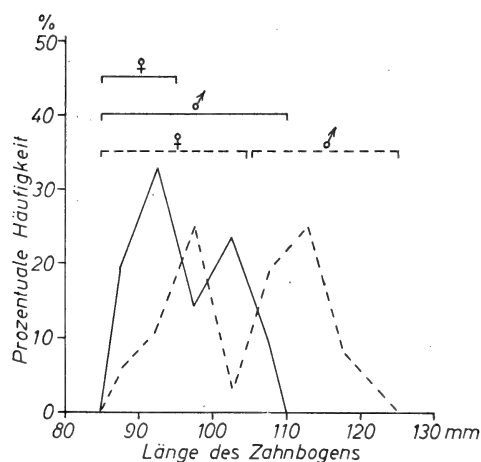


Abb. 1. Häufigkeitskurve der Zahnbogenlänge.
—— West-Gorilla; ---- Ost-Gorilla

Größensteigerung, welche den Schädel des Ost-Gorillas gegenüber dem West-Gorilla auszeichnet, nicht unbedingt korreliert ist mit einer relativen Verlängerung des Kiefers in Beziehung zur bikondylären Breite.

Tabelle I

Maßbezeichnung		♂		♀	
		Variationsbreite	Mittel	Mittel	Variationsbreite
1. Kieferlänge in der Mediansagittalen	West-Gorilla	152,0—185,0	166,5	139,5	130,0—150,5
	Ost-Gorilla	164,0—199,0	184,5	151,5	137,5—166,0
2. Bikondyläre Breite	West-Gorilla	128,0—156,0	141,5	122,0	115,0—130,0
	Ost-Gorilla	134,5—166,5	147,0	128,5	116,0—137,5
3. Senkr. hintere Asthöhe	West-Gorilla	87,5—117,0	103,0	92,5	82,0—101,0
	Ost-Gorilla	102,5—141,0	119,5	100,0	86,5—116,0
4. Kleinste Astbreite	West-Gorilla	58,0—74,0	67,0	52,0	48,0—58,0
	Ost-Gorilla	60,0—83,0	74,0	58,5	56,0—63,0
5. Alveolarbogenbreite bei M ₁	West-Gorilla	52,0—67,5	60,0	54,0	48,5—56,5
	Ost-Gorilla	60,5—71,0	65,5	59,5	55,0—63,5
6. Zahnbogenlänge in der Median-sagittalen	West-Gorilla	89,0—107,0	98,5	88,5	86,0—91,0
	Ost-Gorilla	105,5—122,0	112,0	95,5	88,0—100,0

Einige morphologische Besonderheiten der Mandibeln von Ost- und West-Gorilla sollen noch angeführt werden.

1. Beim westafrikanischen Gorilla findet man häufig den Canin labial von der P₁-Vorderwurzel überschoben, so daß der vorderste Gebißanteil von vorne her ein wenig zwischen die 1. Praemolaren hineingeschoben wirkt. Beim Ost-Gorilla ist das nicht der Fall, die Zähne scheinen mehr Raum zur Verfügung zu haben, die Eckzähne und ihre Wurzeljuga sind noch kräftiger entwickelt als bei der westlichen Form.

2. Das Foramen mentale ist beim ostafrikanischen Gorilla wesentlich häufiger geteilt als beim Westafrikaner. Das Blockdiagramm (Abb. 2) macht diesen Unterschied in seinem starken Ausmaß deutlich. 69 % Ostafrikaner mit geteiltem Foramen stehen 7,3 % der Westafrikaner gegenüber. Der Ost-Gorilla ist damit übrigens der einzige Hominoid, dessen Foramen mentale häufiger vervielfacht ist als einfach (siehe VOGEL, 1960). Beim West-Gorilla handelt es sich zudem innerhalb meines Materiales höchstens um eine Verdopplung des Foramen, während ich beim ostafrikanischen Gorilla bis zu 5 Gefäßöffnungen auf jeder Seite fand.

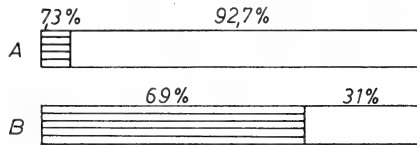


Abb. 2. Prozentuale Häufigkeit geteilter oder vervielfachter Foramina mentalia (schraffiert).

A = West-Gorilla (n = 41)

B = Ost-Gorilla (n = 42)

3. Das Foramen mentale liegt an den Zähnen orientiert beim Westafrikaner weiter hinten als beim Ostafrikaner. Die graphische Darstellung (Abb. 3) zeigt die Verschiedenartigkeit der Lage. Der Kurvengipfel des Ostgorillas ist in der Richtebeine des ersten Praemolaren situiert, derjenige des Westgorillas in der Richtebeine des zweiten Praemolaren. Beim Ostafrikaner öffnet sich das Foramen bisweilen unmittelbar hinter der Transversalebene des Eckzahnes, beim Westafrikaner ist die Richtebeine des P₁

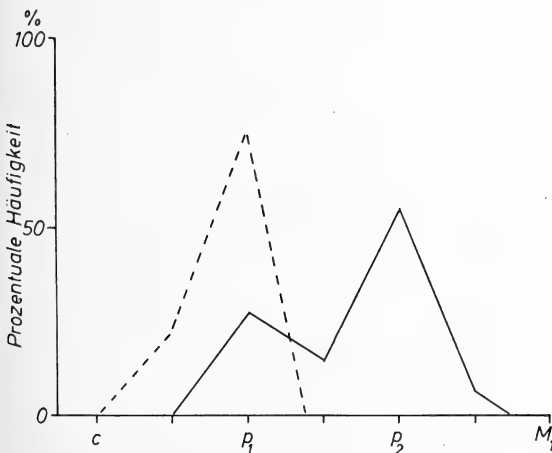


Abb. 3. Lage des Foramen mentale an den Zähnen orientiert

scheinlichkeit einer Lagerung des Foramen mentale gerade in dieser Zone erheblich geringer ist.

4. Beim westafrikanischen Gorilla findet man fast regelmäßig eine deutliche linguale Symphysengrube (Fossa genioglossi TOLDT, 1915). Demgegenüber fehlt die Mul-

der vorderste Ort. Demgegenüber kann das Foramen bei letzterem bis eben vor den ersten Molaren zurückverlegt sein. Bei Vervielfachung des Foramen mentale ist entweder die größte Öffnung oder der Ort gewertet worden, um den sich die Foramina gruppieren. Bei dem abgebildeten Diagramm darf der Sattel im Bereich des Zwischenraumes zwischen P₁ und P₂ beim westafrikanischen Gorilla nicht irritieren: die geringere prozentuale Häufigkeit in diesem Bereich erklärt sich allein dadurch, daß die entsprechende Zone wesentlich schmaler ist als die Flächen unterhalb der Praemolaren und damit die Wahr-

dung bei männlichen Ostafrikanern häufig vollkommen. Diese Erscheinung ist auf die Männchen beschränkt. Unter meinem Material waren 33,3 % der Ostafrikaner ohne eine linguale Symphysengrube, bei den Westafrikanern jedoch nur 5,9 %.

Selbst am isolierten Unterkiefer läßt sich also bei einiger Erfahrung ein westafrikanischer von einem ostafrikanischen Gorilla unterscheiden. Unter den eingangs erwähnten Vorbehalten behandle ich sie nomenklatorisch als Arten und trenne die westafrikanische Form als *Gorilla gorilla* (SAVAGE und WYMAN, 1847) von der ostafrikanischen *Gorilla beringei* (MATSCHIE, 1903).

Der West-Gorilla (*Gorilla gorilla* SAVAGE und WYMAN, 1847)

Mein Material westafrikanischer Gorilla-Mandibeln ($n = 41$) ließ keine weitere Untergliederung zu. Auffallend ist die große individuelle Variabilität und weite Streuung der Merkmale, so daß man aus dem gleichen Verbreitungsgebiet die unterschiedlichsten Kiebertypen nebeneinanderstellen kann. Leider befand sich unter meinem Material nur eine Mandibel aus dem Cross-River-Gebiet, also jener Form, die MATSCHIE 1904 als *Gorilla diebli* beschrieb. COOLIDGE jr. (1929) glaubte immerhin einige signifikante Merkmale dieser Gruppe gefunden zu haben, die seiner Meinung nach jedoch nicht ausreichten, ihr den Rang einer Subspecies zu geben. Wir müssen uns wegen Materialmangels eines Urteiles enthalten. Es sei aber vermerkt, daß jenes untersuchte Exemplar in keinem Maß oder Merkmal aus dem Variationsbereich der übrigen West-Gorillas herausfiel. Das weitgehend zusammenhängende Verbreitungsgebiet scheint eine Aufteilung in lokale Rassen verhindert zu haben, so daß wir es wohl nur mit einer Form, *Gorilla gorilla gorilla* zu tun haben.

Der Ost-Gorilla (*Gorilla beringei* MATSCHIE, 1903)

Im Gegensatz zum West-Gorilla zerfiel unser Material ostafrikanischer Gorillas von Beginn der Untersuchung an in zwei verschiedenartige Gruppen. Diese waren in der Regel schon auf den ersten Blick zu unterscheiden. Die eine umfaßt ein wenig längere Kiefer mit niedrigem Ramus ascendens — ich bezeichne sie als *Gorilla beringei graueri*. Die andere besitzt kürzer wirkende Mandibeln mit hohem Ast; diese Form nenne ich *Gorilla beringei beringei*. Die Abbildungen 4 und 5 zeigen jeweils typische, jedoch keineswegs extreme Exemplare, deren Vergleich sofort die Verschiedenartigkeit erkennen läßt.

Es gibt eine ganze Reihe unterschiedlicher Merkmale an den Mandibeln beider Gruppen. In Tabelle II sind einige metrische Unterschiede zunächst nur durch Angabe des arithmetischen Mittels und der Variationsbreite zusammengestellt. Auffallend ist, daß sich in sehr vielen Maßen die Weibchen deutlicher unterscheiden als die Männchen (Spalten 2, 3, 4, 5 und 8 der Tabelle II). Nur in der Kieferlänge (Spalte 1 der Tabelle II) verhalten sich die Männchen signifikanter (siehe unten).

Für die entscheidenden Maße ist eine Signifikanzanalyse nach STUDENT durchgeführt worden. Der angeführte Unterschied der Mittelwerte bei der Kieferlänge der Männchen von *Gorilla beringei beringei* und *Gorilla beringei graueri* ist mit 95 % Wahrscheinlichkeit abgesichert (errechneter t -Wert = 2,43; t -Grenzwert bei 5 % Signifikanzgrenze = 2,09). Demgegenüber konnte der angegebene Unterschied bei den Weibchen nur mit 50 % Wahrscheinlichkeit gesichert werden, was unseren Anforderungen natürlich nicht genügt.

Die Asthöhe ist bei der *graueri*-Form absolut und relativ (siehe unten) kleiner als

Abb. 4. Unterkiefer eines männlichen *Gorilla beringei beringei*²Abb. 5. Unterkiefer eines männlichen *Gorilla beringei graueri*²

Wahrscheinlichkeit signifikant verschieden vom Mittelwert der weiblichen *Gorilla beringei graueri* (errechneter t -Wert = 2,25; t -Grenzwert bei 5 % Signifikanzgrenze = 2,15). Die Männchen von *Gorilla beringei graueri* gleichen diesen Unterschied durch die Erhöhung ihres freien Kronfortsatzes fast ganz aus (zu den angeführten Maßen vgl. auch die Abbildungen 6 und 7).

Weiterhin sind einige beachtliche Proportionsunterschiede beider Gruppen festzustellen. Wir prüfen die relativen Größenverhältnisse zunächst mit der gebräuchlichen Methode der Indices. Folgende Indices wiesen Unterschiede auf: der Längen-

Breitenindex ($\frac{\text{bikondyläre Breite} \times 100}{\text{Kieferlänge}}$), der Längen-Höhenindex

($\frac{\text{senkrechte hintere Asthöhe} \times 100}{\text{Kieferlänge}}$), der Höhen-Breitenindex des Ramus ascendens

($\frac{\text{kleinste Astbreite} \times 100}{\text{hintere Asthöhe}}$), der Höhenindex des Ramus ascendens

($\frac{\text{vordere Asthöhe} \times 100}{\text{hintere Asthöhe}}$) und der Höhen-Breitenindex des Corpus mandibulae

($\frac{\text{Kieferbreite bei den Canini} \times 100}{\text{Symphysenlänge}}$)

bei *Gorilla beringei beringei*. Dies wird besonders deutlich an der hinteren Asthöhe (Kondylenhöhe), jedoch auch an der kleinsten Asthöhe, welche vom tiefsten Punkt der Incisura mandibulae gemessen wird. Im Bereich der vorderen Asthöhe wird die genannte Differenz annähernd durch den höheren, freien Kronfortsatz von *Gorilla beringei graueri* wieder ausgeglichen. Der aufgeführte Unterschied in der hinteren Asthöhe der Weibchen von *Gorilla beringei beringei* und *Gorilla beringei graueri* ist mit mehr als 99 % Wahrscheinlichkeit signifikant (errechneter t -Wert = 4,08; t -Grenzwert bei 1 % Signifikanzgrenze = 2,98), derjenige der senkrechten hinteren Asthöhe sogar mit weit über 99,9 % (errechneter t -Wert = 7,36; t -Grenzwert bei 0,1 % Signifikanzgrenze = 4,14)! Für die Männchen kann die Differenz im gleichen Maß mit mehr als 95 % Wahrscheinlichkeit abgesichert werden (errechneter t -Wert = 2,43; t -Grenzwert bei 5 % Signifikanzgrenze = 2,09). Bei der vorderen Asthöhe ist der angegebene Mittelwert von *Gorilla beringei beringei*-Weibchen mit 95 %

² Den Anthropologen dürfte beim Vergleich beider Kiefer im Hinblick auf die Hominidae interessieren, daß selbst im Bereich von Subspecies derartige Unterschiede in der Höhe des Ramus ascendens auftreten können.

Gesamtgröße der Schädel von *Gorilla beringei beringei* und *Gorilla beringei graueri* ist nicht wesentlich verschieden, jedenfalls nicht in dem Maße wie die absoluten und relativen Größenverhältnisse einzelner Abschnitte der Kiefer. Gleich große Mandibeln beider Formen zeigen unterschiedliche Proportionen. Es bleibt noch zu prüfen, wieweit und in welcher Form überhaupt korrelative Bindungen einzelner Größen (Maße) aneinander vorhanden sind. Ein Index gibt hierüber keine Auskunft. Wir werden gleich sehen, daß sich auch in dieser Hinsicht beide Gruppen verschieden verhalten. Zur Beantwortung der angeschnittenen Frage habe ich für verdächtige Proportionen Korrelationsanalysen durchgeführt. Es ließ sich an unserem Material keine feste korrelative Bindung von Unterkieferlänge und Asthöhe feststellen, der errechnete Korrelationskoeffizient lag nur bei 0,0307! Ebenso wenig besteht eine brauchbare Korrelation zwischen Kieferlänge und Kieferbreite (Kondylenbreite). Für die zwei zur Unterscheidung beider Gruppen wichtigsten Größenverhältnisse ließen sich dagegen (wenigstens für die Männchen) gut abgesicherte Regressionsgeraden konstruieren (s. Abb. 6 und 7).

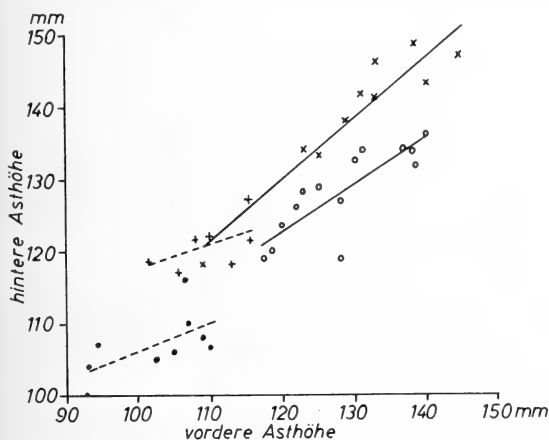


Abb. 6. Regressionsgeraden für die Korrelation von hinterer und vorderer Höhe des Ramus ascendens.

- × = männliche *Gorilla beringei beringei*
- + = weibliche *Gorilla beringei beringei*
- = männliche *Gorilla beringei graueri*
- = weibliche *Gorilla beringei graueri*

— = Geraden der Männchen

- - - = Geraden der Weibchen

weitere Erläuterungen sowie statistische Daten im Text

Abb. 6 zeigt die Regressionsgeraden der Männchen von *Gorilla beringei beringei* und *Gorilla beringei graueri* für das Verhältnis von vorderer und hinterer Asthöhe in die Punktescharen eingezeichnet. Beide sind mit 99,9 % Wahrscheinlichkeit hochgradig abgesichert (*Gorilla beringei beringei*: Korrelationskoeffizient = 0,8796, Zufallshöchstwert für die Sicherheitsgrenze 0,1 % = 0,8720; *Gorilla beringei graueri*: Korrelationskoeffizient = 0,8242; Zufallshöchstwert für Sicherheitsgrenze 0,1 % = 0,7797)! Der Verlauf beider Geraden lehrt, daß bei einer Größensteigerung des Ramus ascendens die vordere Asthöhe etwas schneller gewinnt als die hintere. Die Differenz tritt bei *Gorilla beringei graueri* stärker in Erscheinung

als bei *Gorilla beringei beringei*, was durch die beiden Regressionskoeffizienten – sie geben die Steigungen der Geraden an – demonstriert wird. Der Regressionskoeffizient für *Gorilla beringei beringei* beträgt 0,8397; derjenige für *Gorilla beringei graueri* 0,6137. Es ist schon mehrfach darauf hingewiesen worden, daß der freie Kronfortsatz von *Gorilla beringei graueri* relativ höher ist als derjenige von *Gorilla beringei beringei* (vgl. auch Tabelle II, Spalte 6). Die Geraden der Weibchen sind nur gestrichelt eingezeichnet worden, da diejenige von *Gorilla beringei graueri* nur mit 90 % Wahrscheinlichkeit, die von *Gorilla beringei beringei* nur mit etwas über 80 % Wahrscheinlichkeit abgesichert werden konnte. Immerhin scheint mir aus der wesentlich flacheren Steigung der weiblichen Geraden – selbst wenn sich der exakte Regressionskoeffizient bei größerem Material ein wenig verändern sollte – der Schluß erlaubt, daß die Geraden der Weibchen nicht als Verlängerung der männlichen Geraden aufgefaßt werden dürfen. Der Sexualdimorphismus ist zumindest in diesem Merkmal kein einfaches Korrelat der Größenverschiedenheit beider Geschlechter. Auf den verschiedenen Grö-

ßenstufen scheinen andere funktionelle Voraussetzungen für die Größenverhältnisse des Ramus ascendens gegeben, vorwiegend wohl im Zusammenhang mit den Muskelansätzen. Bei der Unterscheidung beider Formtypen des ostafrikanischen Gorillas interessiert uns besonders, daß beide Gruppen nicht nur im Steigungswinkel ihrer Regressionsgeraden signifikant differieren, sondern auch in der Lage der Geraden sehr verschieden sind. Das bedeutet, daß ein *Gorilla beringei beringei* mit gleich großer vorderer Asthöhe wie ein Exemplar von *Gorilla beringei graueri* immer eine größere Kondylenhöhe besitzt.

Abb. 7 zeigt die Regressionsgeraden der männlichen Individuen für das Verhältnis von hinterer Asthöhe zu (kleinster) Astbreite. Beide Geraden sind mit weit über 95 % Wahrscheinlichkeit abgesichert. Für *Gorilla beringei beringei* beträgt der Korrelationskoeffizient 0,7948, der Zufallshöchstwert für die Sicherheitsgrenze 5 % aber nur 0,6676; bei *Gorilla beringei graueri* heißt der Korrelationskoeffizient 0,6200, der Zufallshöchstwert für die Sicherheitsgrenze 5 % nur 0,5330.

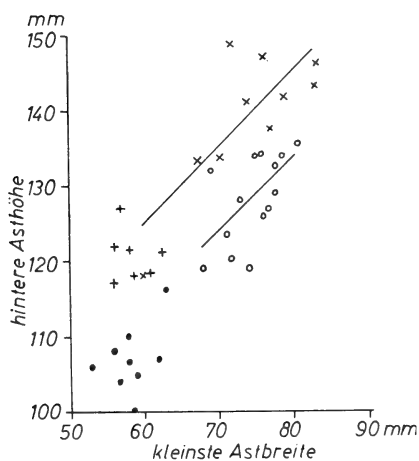


Abb. 7. Regressionsgeraden für die Korrelation von hinterer Asthöhe und kleinster Astbreite. — Zeichen wie in Abb. 6. — Weitere Erläuterungen sowie statistische Daten im Text

auch bei den Weibchen klar abzulesen, wir haben außerdem bereits weiter oben mitgeteilt, daß der Unterschied in der hinteren Asthöhe mit mehr als 99 % Wahrscheinlichkeit abgesichert ist. Auch im besprochenen Größenverhältnis des Ramus ascendens besitzen also *Gorilla beringei beringei* und *Gorilla beringei graueri* signifikant verschiedene Regressionsgeraden.

Ich möchte mit Nachdruck betonen, daß die abgebildeten Regressionsgeraden nicht mit ontogenetischen Geraden verwechselt werden dürfen. Die ontogenetischen Geraden verlaufen anders. Unsere Konstruktionen enthalten nur insofern eine minimale ontogenetische Wachstumskomponente, als die Mandibel nach vollendeter Zahnung, also im Erwachsenenalter in einigen Maßen noch um ein sehr Geringes zunehmen kann. Dieser Faktor fällt aber gegenüber der immer gegebenen individuellen Größenvariabilität innerhalb des adulten Stadiums kaum ins Gewicht.

Zum Abschluß der metrischen Untersuchung kann festgestellt werden, daß sich die Mandibeln der beiden ostafrikanischen *Gorilla*-Formen in einigen absoluten Maßen, relativen Größenverhältnissen und Korrelationen signifikant unterscheiden. Diese Unterschiede erstrecken sich vorwiegend auf den Ramus ascendens. Es ergeben sich

Die Geraden demonstrieren, daß Asthöhe und Astbreite annähernd im gleichen gegenseitigen Verhältnis („isometrisch“) zunehmen. Die beiden Regressionskoeffizienten liegen dicht am Wert 1, der einer Geradensteigung von 45° entspricht (*Gorilla beringei beringei*: Regressionskoeffizient = 0,9985; *Gorilla beringei graueri*: Regressionskoeffizient = 0,9837). Ist die Steigung beider Geraden auch sehr ähnlich, so sind sie doch lagemäßig durch einen weiten „Sprung“ getrennt. Das bedeutet in unserem Falle, daß die hintere Asthöhe von *Gorilla beringei beringei* im Verhältnis zur Astbreite, welche bei beiden Formen nicht wesentlich differiert, immer deutlich höher ist als bei *Gorilla beringei graueri*. Für die Weibchen konnten mit meinem Material keine abgesicherten Geraden konstruiert werden, der letztgenannte Unterschied ist jedoch aus der gut getrennten Lage der Punktescharen

weiterhin einige morphologische Besonderheiten der beiden *Gorilla*-Gruppen, welche sich der metrischen Erfassung entziehen.

1. Die Zahl der „Schaufelkiefer“ ist bei *Gorilla beringei graueri* wesentlich geringer als bei *Gorilla beringei beringei*. Unter „Schaufelkiefer“ versteht man solche Kiefer, die bei ungestörter Gleichgewichtslage nur mit zwei Punkten (jederseits einem) die Unterlage berühren. Die genannten Punkte liegen in der Regel unterhalb des Molarenbereiches und bilden gemeinsam die „Drehachse“, um welche bei künstlicher Gewichtsverlagerung oder nach Anstoß das „Schaufeln“ erfolgt. In der Tabelle IV sind die prozentualen Häufigkeiten derartiger „Schaufelkiefer“ innerhalb meines daraufhin untersuchten Materials ($n = 39$ Ostafrikaner) zusammengestellt.

Der Unterschied ist deutlich, es sei außerdem auf den Sexualdimorphismus hingewiesen. Übrigens verhalten sich in dieser Beziehung die Mandibeln des West-Gorillas sehr ähnlich wie die von *Gorilla beringei beringei*. Ich ermittelte für den Westafrikaner folgende Zahlen: insgesamt 47,6 %, Männchen 37,5 %, Weibchen 80,0 %. Bei *Gorilla beringei graueri* sieht man dafür um so häufiger feststehende Mandibeln, welche mit der Symphysenregion und beiden Unterkieferwinkeln der Unterlage aufliegen.

2. Bei *Gorilla beringei beringei* wirkt der Zahnbogen etwas stärker zwischen die aufsteigenden Kieferäste hineingeschoben als bei *Gorilla beringei graueri*. Als Aus-

druck für diese Erscheinung kann man folgendes Kennzeichen wählen: betrachtet man eine Mandibel von der Seite senkrecht zur Mediansagittalen, so ist der M_3 mehr oder weniger weit durch die vordere Kante des Ramus ascendens verdeckt. Man kann dann jene Fälle auszählen, bei denen die hintere Hälfte des 3. Molaren oder mehr dem Blick entzogen ist. Auf diese Weise erhielt ich für die beiden ostafrikanischen Formen die %-Zahlen der Tab. IV. Außer einem deutlichen Sexual-

Tabelle IV

	Insgesamt	♂	♀
<i>Gorilla ber. beringei</i>	50,0 %	36,4 %	71,4 %
<i>Gorilla ber. graueri</i>	14,3 %	0,0 %	27,3 %

Tabelle V

M_3 zu $1\frac{1}{2}$ oder mehr vom Astvorderrand verdeckt

	Insgesamt	♂	♀
<i>Gorilla ber. beringei</i>	55,6 %	36,4 %	85,7 %
<i>Gorilla ber. graueri</i>	14,3 %	0,0 %	27,3 %

dimorphismus ist auch der Gruppenunterschied nicht zu übersehen. Bei *Gorilla beringei graueri* kommt eine stärkere Überdeckung nur bei Weibchen vor, bei den Männchen sieht man den 3. Molaren sogar häufig ganz. Entsprechend diesem Befund ist auch der Zahnbogen im Verhältnis zur Kieferlänge bei *Gorilla beringei beringei* durchschnittlich etwas länger als bei *Gorilla beringei graueri* (Index-Mittel bei *Gorilla beringei beringei* = 63,7, bei *Gorilla beringei graueri* = 61,1, bei *Gorilla gorilla gorilla* = 60,2).

3. *Gorilla beringei graueri* zeichnet sich gegenüber *Gorilla beringei beringei* durch eine verhältnismäßig ebene Außenfläche des Ramus ascendens ohne stark modellierte Reliefstrukturen aus. Der Winkelrand ist weniger evertiert als bei *Gorilla beringei beringei*.

4. Eine Spina auf dem Torus transversus inferior der lingualen Symphysenseite, gebildet aus der Mittelleiste zwischen den paarigen Ursprungsmarken des M. geniohyoideus tritt bei *Gorilla beringei beringei* verhältnismäßig selten (16,1 %), bei *Gorilla beringei graueri* dagegen durchaus häufig (76,2 %) in Erscheinung.

5. Nur bei *Gorilla beringei beringei* – hier allerdings auch nur bei 3 männlichen Exemplaren – fand ich eine vollkommen einheitliche Verschmelzung von Torus transversus superior und Torus transversus inferior an der lingualen Symphysenfläche. Vom

Bereich oberhalb der Gefäßöffnungen beginnt eine etwa gleichmäßige, nach hinten konvexe Krümmung der Profilkurve. In die große einheitliche Abwölbung sind die Regionen beider Tori transversi und diejenige der linguale Symphysengrube einbezogen, die in diesen Fällen natürlich fehlt.

Alle geschilderten Unterschiede und Eigenheiten legten aus morphologischen Gründen eine Aufteilung des ostafrikanischen *Gorilla*-Materials in zwei Gruppen nahe. Da es sich weder um Alters- noch Geschlechtsunterschiede handelt, wird man zunächst die geographische Verbreitung beider Gruppen prüfen.

Die von mir als *Gorilla beringei beringei* bezeichnete Gruppe umfaßt 17 erwachsene Exemplare mit einigermaßen genauer Fundortangabe. Es handelt sich um Bewohner der Birunga-Vulkane (auch Virunga- oder Kirunga-Vulkane), im einzelnen vom Mt. Miken (10 Individuen), vom Karasimbi (auch Karisimbi) (3 Individuen) und vom Mt. Sabinio (2 Individuen). Weitere 2 Exemplare tragen die Ortsangaben „Rumangabo“ und „Alimbongo“, beides ebenfalls im Parc National Albert gelegen. Die genannte Vulkankette liegt nordöstlich des Kivu-Sees (vgl. Abb. 8). Ich bezeichne diese Gorillagruppe als „Vulkanform“.

Die zweite Gruppe, welche ich im Vorangegangenen *Gorilla beringei graueri* genannt habe, stammt aus dem Raume nordwestlich des Tanganjika-Sees. Es handelt sich um 21 Individuen mit einigermaßen genauer Fundortangabe: Baraka (10 Exemplare), Fizi (2 Exemplare), Forêt de Sibatwa (1 Exemplar), Reg. de Lubongola (1 Exemplar) und Forêt de Maniema (7 Exemplare).

Nun befinden sich im untersuchten Material vier weitere Mandibeln männlicher Ostafrikaner, deren Heimat weiter nördlich gelegen ist, nämlich westlich des Kivu-

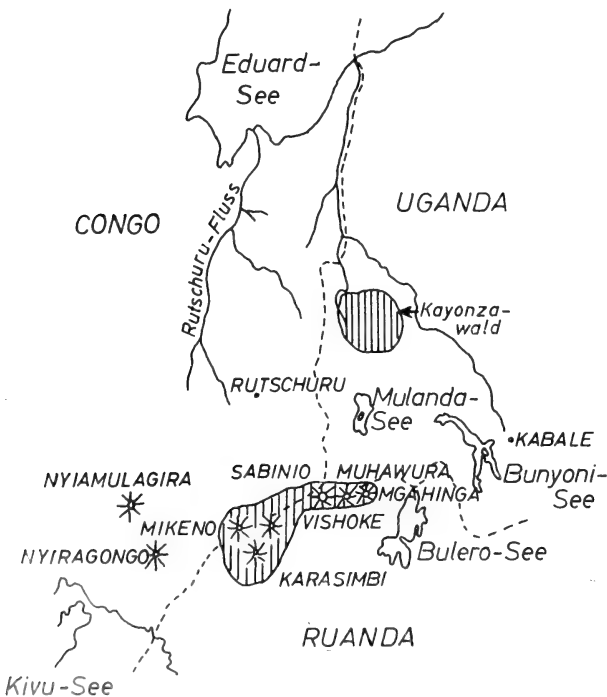


Abb. 8. Wohngebiet der „Vulkanform“ (*Gorilla beringei beringei*) schraffiert eingezeichnet (nach BLOWER, 1956)

und westlich des Edward-Sees: Masisi (zwischen Walikale und Kivu-See), Lubutu und Kimba. (Dist. Stanleyville). Diese Exemplare gehören zu jener Form, die SCHWARZ (1927) als *Gorilla gorilla rex-pygmaeorum* beschrieben hat. Nach meinen Untersuchungen ergeben sich am Unterkiefer keinerlei Unterschiede dieser Form gegenüber *Gorilla beringei graueri*. Es scheint auch bei Eintragung aller Fundorte (vgl. auch SCHWARZ, 1928) auf einer Karte keine geographische Trennung zu bestehen. COLLIDGE jr. (1929) schreibt, daß „no natural barriers divide them.“ Da keine Unterschiede festzustellen sind, fassen wir alle Gorillas, welche westlich der Seenkette die bewaldeten Hügel des östlichen, ehe-

maligen Belgisch-Kongo bewohnen, unter dem Namen *Gorilla beringei graueri* MATSCHIE, 1914) zusammen und stellen sie der „Vulkanform“, *Gorilla beringei beringei* (MATSCHIE, 1903) gegenüber.

Es erhebt sich nun die Frage, ob zwischen *Gorilla beringei beringei* und *Gorilla beringei graueri* eine Verbreitungsschranke besteht, welche die Verschiedenartigkeit durch Isolation verständlicher machen könnte. DERSCHIED (1927) erörtert die auffallende Tatsache, daß die westlichen Vulkane, der Nyiamulagira und der Nyiragongo (vgl. Abb. 8), welche geeignet wären, eine Verbindung herzustellen, nicht von Gorillas bewohnt werden. Die Abwesenheit der Gorillas führt auf die Aktivität der beiden genannten Vulkane zurück. COOLIDGE jr. (1929) ließ die Frage nach der Isolation offen. Ob die Vulkanbewohner von den übrigen ostafrikanischen Gorillas völlig isoliert sind, schreibt der Autor „is doubtful and has not yet been established“. In einer neueren Untersuchung hat nun BLOWER (1956) die von DERSCHIED angenommene Isolation der Vulkanform bestätigt. Auf einer Karte (siehe Abb. 8) zeichnete er das Wohngebiet ein. Die Birunga-Vulkane bilden ein in sich vollkommen abgeschlossenes Areal. Nach Westen existiert keine Verbindung zu den anderen Ost-Gorillas, die Vulkane Nyiragongo und Nyiamulagira werden nicht bewohnt, da sie noch aktiv sind. BLOWER gibt übrigens als weiteres ganz isoliertes Areal den Kayonza-Wald an (siehe Abb. 8), von dem mir leider kein Material vorlag. SCHÄFER (1960) berichtete neuerdings ebenfalls, daß man innerhalb der Ostafrikaner „zwischen zwei Gorillapopulationen unterscheiden muß, die auch in ihrer Lebensweise beträchtlich voneinander abweichen“. Er meint gleicherweise die Vulkanbewohner und die Ost-Gorillas der „flachwelligen Hügellandschaft der Provinzen Kivu und Orientale“.

Somit ist eine räumliche Trennung der beiden östlichen Gorilla-Formen gegeben, die wir morphologisch nach Untersuchungen an der Mandibel eindeutig unterscheiden können.

Zusammenfassung

Auch am Unterkiefer besteht die Möglichkeit, den Ost-Gorilla (*Gorilla beringei*) vom West-Gorilla (*Gorilla gorilla*) zu unterscheiden. Ersterer zeichnet sich vorwiegend durch größere absolute Dimensionen aus, die vielleicht mit der Verlängerung des Molarenbereiches im Zahnbogen (vgl. auch Gaumenlänge von Ost- und West-Gorilla) in Zusammenhang gebracht werden können. Außer metrischen Unterschieden werden einige morphologische Besonderheiten angeführt, so etwa die Lage und Tendenz zur Vervielfachung des Foramen mentale.

Innerhalb des westafrikanischen Gorillas ist eine erstaunliche individuelle Variabilität der Mandibel festzustellen, doch ergaben sich keine Anhaltspunkte für eine weitere Untergliederung der Gruppe. Von *Gorilla gorilla diebli* (MATSCHIE, 1904) lag nur eine Mandibel vor, die nicht aus der Variationsbreite der übrigen Westafrikaner herausfiel.

Auffallenderweise legten die untersuchten Ost-Gorillas von Anfang an eine Unterteilung des Materials in zwei unterschiedliche Gruppen nahe, die durch absolute Maße, relative Größenverhältnisse, einige signifikant verschiedenartige Korrelationen und durch weitere nicht meßbare morphologische Besonderheiten klar voneinander zu trennen sind. Die beiden Formen leben geographisch isoliert, die eine auf den Vulkanen der Birunga-Kette; wir bezeichnen sie als *Gorilla beringei beringei* (MATSCHIE, 1903), die andere im bewaldeten Hügelland westlich der Seen (Tanganjika-, Kivu- und Edward-See); wir nennen sie *Gorilla beringei graueri* (MATSCHIE 1914). Es bleibt natürlich abzuwarten, ob auch an anderen Körperteilen Unterschiede zwischen beiden Formen festgestellt werden können.

Summary

It proved possible to distinguish the eastgorilla (*Gorilla beringei*) from the westgorilla (*Gorilla gorilla*) by the mandible. *Gorilla beringei* mainly possesses larger absolute dimensions, which possibly are connected with the elongation of the molarregion in the dental arch (compare the lengthened palate). Besides metrical differences some morphological peculiarities are given, for instance the position of the foramen mentale and the tendency of *Gorilla beringei* to multiply this aperture.

Within the western gorillas there is a remarkable individual variability of the jaw, but I did not find any reason to subdivide this group. The only mandible of the supposed subspecies *Gorilla gorilla diehli* MATSCHIE 1904, I was able to study, did not deviate from the range of variation of the other west-gorillas.

On the other hand my material of eastern gorillas suggested a subdivision into two different groups. Both the groups deviate from each other by absolute measures, some proportions, some significant heterogeneous correlations and furthermore by some non-metrical morphological peculiarities. These two groups are living geographically isolated from each other. The form inhabiting the Birunga-volcanoes we call *Gorilla beringei beringei* MATSCHIE 1903. The second group living in the wooded hills west of the lakes (Tanganjika, Kivu and Edward) I name *Gorilla beringei graueri* MATSCHIE 1914. For further conclusions we have to wait for additional anatomical differences besides the noted ones of the mandible.

Résumé

La structure différente des mandibules permet de distinguer nettement le Gorille de l'ouest (*Gorilla gorilla*) du Gorille de l'est (*Gorilla beringei*). La mandibule du premier est de préférence plus grande, fait qui éventuellement est en relation avec la prolongation de la série des molaires (voir également la longueur du palatin chez les deux formes de Gorille). Abstraction faite des différences métriques l'auteur décrit quelques particularités morphologiques, telle que la position et la tendance à la multiplication du foramen mentale.

Dans le cadre du Gorille de l'ouest on constate une étonnante variabilité individuelle de la mandibule sans donner des arguments en faveur d'une nouvelle division taxonomique dans le cadre de ce groupe. De *Gorilla gorilla diehli* Matschie 1904 une seule mandibule a été examinée, mais elle tombe dans le cadre de la variabilité du *Gorilla gorilla*.

Il est frappant que le matériel du Gorille de l'est mène à une division en deux groupes sousordonnés, qui, par les mesures, les proportions relatives, les différentes corrélations significatives et d'autres spécialisations morphologiques non mesurables sont nettement à séparer. Les deux formes vivent géographiquement isolées: l'une se trouve sur les volcans de la Birunga-chaine: *G. beringei beringei* Matschie 1903; l'autre vit dans le district accidenté et boisé à l'ouest des lacs (Lac Tanganjika, Lac Kivu et Lac Edward): *G. beringei graueri* Matschie 1914. Il reste à voir si l'on peut constater également sur d'autres régions du corps des différences physiques entre les deux formes du gorille de l'est.

Literatur

- BLOWER, J. (1956): The mountain gorilla and its habitat in the Birunga volcanoes. *Oryx*, Bd. 3, Heft 6, 287-297. — COOLIDGE JR., H. J. (1929): A revision of the genus *Gorilla*. *Mem. of the Mus. of Compar. Zoology at Harvard College*, 50, 4, 291-381. — DERSCHIED, J.-M. (1927): Notes sur les Gorilles des volcans du Kivu (Parc National Albert). *Annales de la Société Royale Zoologique de Belgique*, 58, 149-159. — ELLIOT, D. G. (1913): A review of the primates. *Monograph Series, Am. Mus. of Nat. Hist.*, Vol. III, New York. — FIEDLER, W. (1956): Übersicht über das System der Primaten. In „*Primatologia*“, *Handbuch der Primatenkunde*, Bd. I, 1-266, Basel. — MATSCHIE, P. (1903): Ein Gorilla aus Deutsch-Ostafrika. *Sitz. Ber. Ges. naturf. Freunde Berlin* Nr. 6, 253-259. — MATSCHIE, P. (1904): Bemerkungen über die Gattung *Gorilla*. *Sitz. Ber. Ges. naturf. Freunde, Berlin*, Nr. 3, 45-53. — MATSCHIE, P. (1905): Merkwürdige Gorillaschädel aus Kamerun. *Sitz. Ber. Ges. naturf. Freunde, Berlin*, Nr. 10, 279-283. — MATSCHIE, P. (1914): Neue Affen aus Mittelafrrika. *Sitz. Ber. Ges. naturf. Freunde, Berlin*, Nr. 7, 223-242. — ROTHSCHILD, W. (1908): Note on *Gorilla gorilla diehli* MATSCHIE. *Novitates Zoologicae*, 2, 391-392. — SCHÄFER, E. (1960): Über den Berggorilla (*Gorilla gorilla beringei*). *Z. Tierpsychologie*, 17, 3, 376-381. — SCHULTZ, A. H. (1934): Some distinguishing characters of the mountain gorilla. *Jl. Mammal.*, 15, 1, 51-61. — SCHWARZ, E. (1927): Un gorille nouveau de la forêt de l'Ituri. *Rev. de Zool. Africaine*, 14, 3, 333-336. — SCHWARZ, E. (1928): Die Sammlung afrikanischer Affen im Congo-Museum. *Rev. de Zool. et de Bot. Africaines*, 16, 2, 105-152. — TOLDT, C. (1915): Über den vorderen Abschnitt des menschlichen Unterkiefers mit Rücksicht auf dessen anthropologische Bedeutung. *Mitt. Anthropol. Ges. Wien*, 35, N.F. 15, 236-267. — VOGEL, C. (1960): Variabilität und Formenentwicklung der Unterkiefer rezenter Anthropoiden. *Diss.*, Kiel 1960. — WEBER, E. (1956): *Grundriß der biologischen Statistik*. 2. Aufl., Jena 1956.

Anschrift des Verfassers: Dr. C. VOGEL, Kiel, Zoologisches Institut, Hegewischstraße 3

Notes on the Black Bear, *Ursus americanus* Pallas, in Alaska, with particular Reference to Dentition and Growth

By ROBERT L. RAUSCH

Eingang des Ms. 28. 3. 1961

I. Introduction

Incidental to other studies, I have been able to collect data and materials relating to the natural history and taxonomy of bears in Alaska since 1949. One purpose of this work has been to define criteria that would permit the determination of age in individual animals, or, at least, the delimitation of age classes. The black bear, *Ursus americanus* Pallas, is the subject of this initial study.

The annual cycle of the black bear is strongly influenced by climatic factors, with the period of denning (fasting) attaining its maximum duration in regions having comparatively long and severe winters. Even at lower latitudes, the *Winterruhe* of the black bear was regarded by EISENTRAUT (1956) as being remarkably long, but in south-central Alaska these animals typically remain in the dens for about half of each 12-month period. It will be shown in the present paper that little growth takes place during the time spent in the den, and the age classes defined herein have been related largely to the pattern of intermittent growth characteristic of the black bear at this latitude.

In addition to findings relating to dentition and growth, some data on other aspects of the natural history of the black bear in Alaska are presented in this report.

II. Materials and Methods

The animals utilized for this study originated within a relatively restricted area of Alaska (Fig. 1). Skulls, and sometimes other materials, were obtained from 219 animals; of these, 183 were wild individuals, and 36 were captives of known age. Entire bears were weighed and measured. Whenever possible, the skull, a femur and a humerus, the genital organs, and sometimes other materials, were collected from each animal. Bones were cleaned by means of dermestid beetles and bleached in hydrogen peroxide. After cleaning, the penile bones were dried thoroughly before being weighed and measured. The soft tissues were preserved in 10 per cent formalin. Sections of testes and ovaries were prepared by the paraffin method and stained in hematoxylin-eosin. Special techniques were applied in a few cases, as described below.

Routinely, the right upper canine was removed from the skulls and stored in fluid. The teeth from older animals were sawed longitudinally by passing the blade directly through the center of the pulp cavity, and the surfaces so exposed were polished to intensify detail. Thin sections were prepared in some cases. The canines from young animals were usually studied uncut.

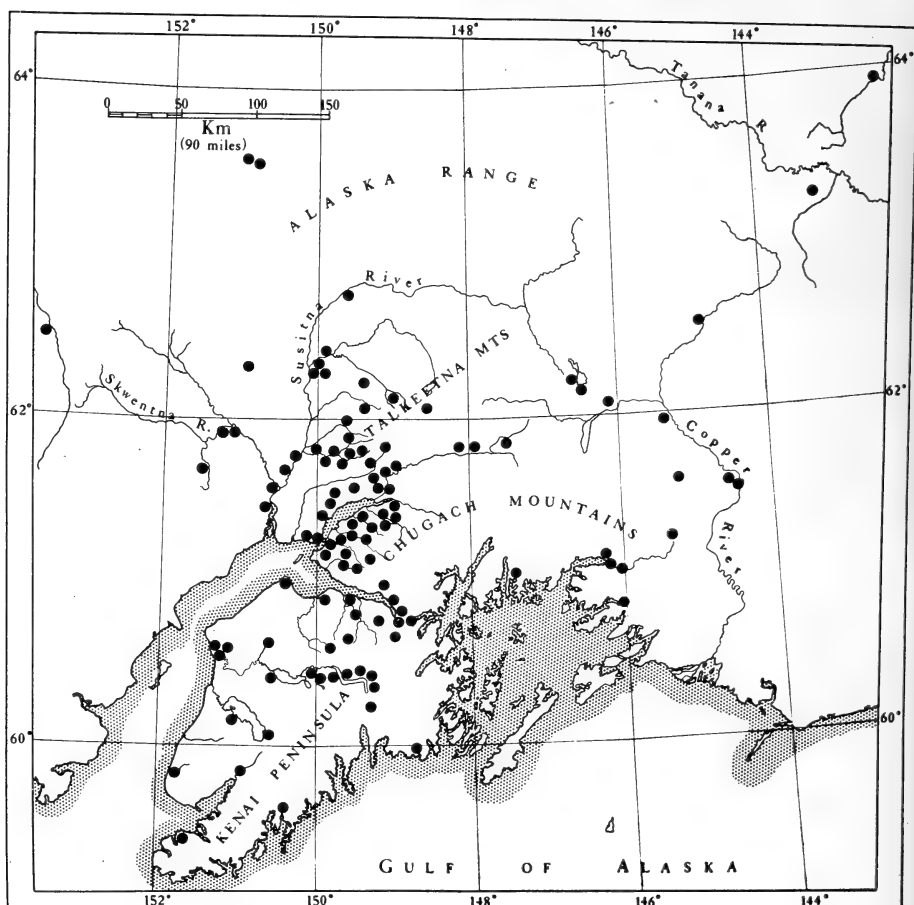


Figure 1. Map of south-central Alaska, showing locations from which black bears were obtained

In the following description of dentition, the deciduous and permanent teeth are represented by lower-case and capital letters, respectively. The deciduous post-canine teeth are designated premolars in this report. All data on the eruption of teeth are based on cleaned skulls. The stated ages of bears are approximate, based on an assumed birth date of February 1.

III. The Deciduous Dentition

The formula for the deciduous dentition of the black bear is $i^{3/3} c^{1/1} p^{3/3}$. The first incisor, both above and below, is very small and weakly developed. The canines are well developed and persist longer than any of the other deciduous teeth. Both p^1 and p_1 are lacking; p^2 and p_2 resemble their permanent successors in form. Although it has only two roots, p^3 is rather similar to P^4 in the form of its crown; p^4 has three roots, and its crown somewhat resembles that of M^1 . The ps is quite small, but possesses two roots and is rather similar to P_4 in the shape of its crown; p_4 likewise has two

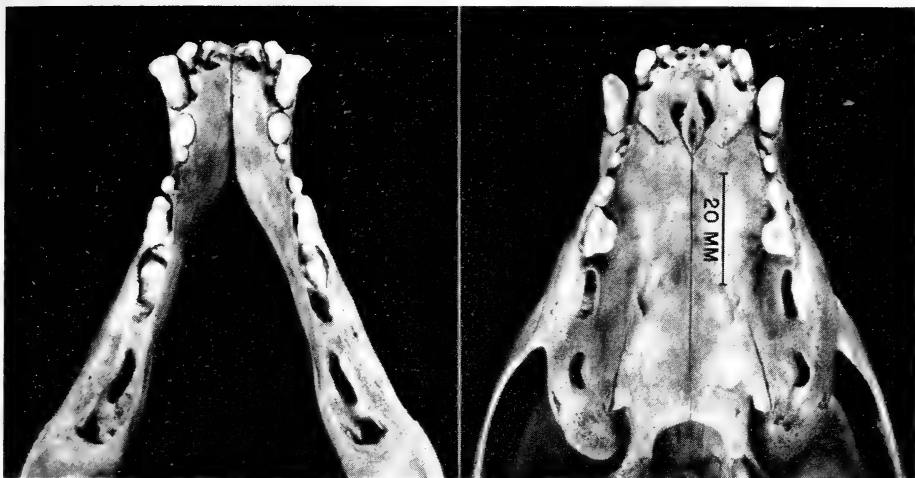


Figure 2. Complete deciduous dentition in a 4-month-old black bear (female, killed May 25). The crown of P_1 is almost fully erupted, and the tip of P^1 is visible

roots, and in form it most closely resembles M_1 . The fully erupted deciduous teeth are shown in Fig. 2.

The deciduous dentition is complete by the time, usually in the last part of April, the young bear leaves the den in which it was born. Because of the difficulty in locating dens containing female bears with young, I have been unable to determine the sequence of eruption of the deciduous teeth. The youngest animal available was a captive-born bear about 22 days old, a male, with a condylobasal length of 60 mm.

The skull was removed and radiographed, after which it was stained with alizarine red S, dehydrated in ethanol, cleared in terpineol, and dissected.

None of the deciduous teeth had erupted in this specimen, but the tip of i^1 barely protruded through the gingival tissue. The tip of i^2 lay just below the surface; i^3 was incompletely developed and still lay deep in the alveolus. The conical upper canines, 4 mm long, were likewise deeply situated. The permanent upper canines were represented by minute cones at the proximal end of their alveoli dorsal to the deciduous canines. The crown of the tooth tentatively identified as p^2 or p^3 was well developed but had not begun to erupt. The crown of p^4 , easily recognized, had not emerged above the level of the alveolar

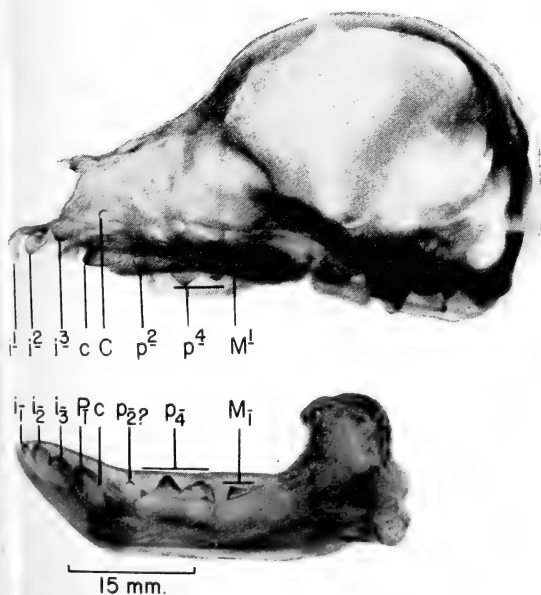


Figure 3. Retouched radiograph of the skull of a 3-week-old male bear, showing dentition

margins. Two small cones of M^1 were present posterodorsal to p^4 . The tips of both i_1 and i_2 were quite near the gingival surface; i_3 was comparatively undeveloped and deeply situated. In form, size, and position, the lower deciduous canines were much like the upper ones. The crown of P_1 was well formed and situated medial to the deciduous canine; no trace of the permanent lower canine was found. Neither p_2 nor p_3 could be located, but the crown of p_4 was well developed though still below the level of the alveolar margins. A single cone of M_1 was identified. The relationships of these teeth are shown in Fig. 3.

All other animals with deciduous dentition were obtained after they had emerged spontaneously from the dens. Assuming a birth date of February 1, the youngest of these, a male, was about 3 months old when killed on May 4; the complete deciduous dentition was present, and P_1 was erupting. The crowns of M_1 and M_2 , as well as that of M_3 , were visible through their open alveoli. The permanent canines at this stage measured about 11 mm long. A female killed on May 25, when about 4 months old, possessed a dentition similar to that of the male. Some of the deciduous teeth, particularly p^2 and p_2 , may persist in adult animals when their permanent successors are lacking. In such cases, they usually remain buried in the gingival tissue. The deciduous canines often become worn before they are lost.

IV. The Permanent Dentition

The permanent dentition is represented by the formula $I^{3/3} C^{1/1} P^{4/4} M^{2/3}$. The sequence of eruption of the permanent teeth is approximately the same in the black

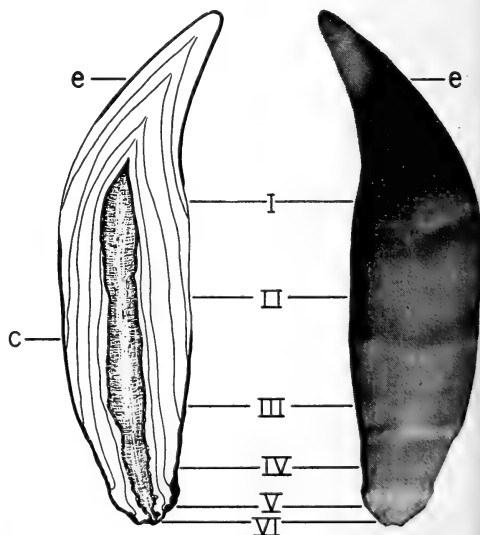
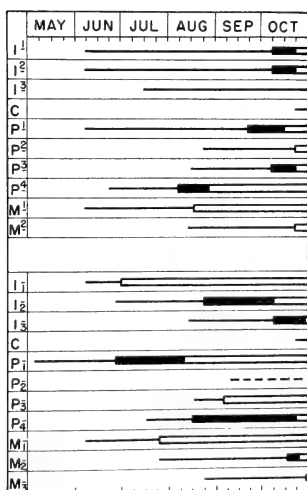


Figure 4. Eruption of the permanent teeth during the first summer of life. The heavy line indicates the period during which eruption is taking place; the solid bar indicates the period during which teeth may or may not be fully erupted; all are fully erupted thereafter, as indicated by open bar. (Based on 31 skulls.)

Figure 5. Externally visible growth zones and the pattern of dentin layers in the canine of a black bear of age class VI; cementum is indicated by „c,“ and enamel by „e.“

bear as has been described by POHLE (1923) for the brown bear, *U. arctos* Linnaeus, and the polar bear, *U. maritimus* Phipps.

The eruption of the permanent teeth begins late in the third month of life, when the crown of P_1 first appears, and usually all but I^3 , the canines, and sometimes M_3 are in place by the end of the 9th month (October); by this time the animals have already entered the dens. The sequence of eruption of the permanent teeth during the first summer is shown in Fig. 4. Both I^3 and M_3 may be in place by the time the animals emerge the following spring, although no observations were made prior to the first of June (17th month).

The roots are usually closed in P^4 , M^1 , I_2 , and sometimes in P_4 , at the end of the 9th month (October). All of the permanent teeth but I^3 and the canines have closed roots when the animals emerge from the dens in the third spring (ca. 28th month). The apex of the root of I^3 is still open in the fall of the third summer of life, but is closed in the 4th spring.

The crowns of the upper and lower canines are fully formed within the alveoli by the end of the 9th month, but the growth of their roots proceeds slowly and it is not until the 4th summer that their dentino-enamel junctions emerge beyond the alveolar margins. Complete eruption of the canines is attained in the 5th summer, and the apices of their roots usually close in the 6th summer.

An unusual combination of characteristics was observed in one specimen, a wild male killed on June 4. In dimensions (condylobasal length, 150 mm; zygomatic width, 89 mm) and conformation, the skull was typical of those from bears killed in their first spring, at an age of about 4 months. The dentition, however, was indistinguishable from that of animals a year older, at an age of about 16 months. There was no evident explanation for this anomalous development.

The pattern of intermittent growth characteristic of the black bear in south-central Alaska is reflected in the dentition. The teeth that develop slowly (i. e., I^3 and the canines) show annulations resembling those described by SCHEFFER (1950) in the canines of the fur seal, *Callorhinus ursinus* (Linnaeus). In the teeth of the bears, these annulations demarcate

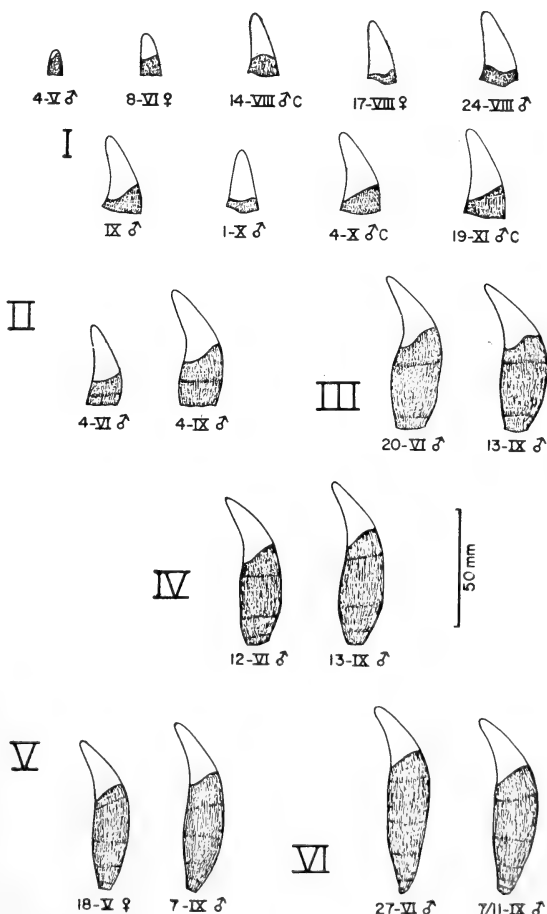


Figure 6. Development of the right upper canine of the black bear, correlated with age classes I-VI

comparatively broad zones of dentin that represent successive seasons of growth. Since I^3 attains complete development prior to the beginning of the 4th summer, it exhibits only three growth zones. The canines grow through at least 6 summers and usually exhibit 6 externally visible growth zones (Fig. 5). The sequential pattern of the layers of dentin is best seen in longitudinal sections (Fig. 5). These annulations provide the simplest means by which the younger bears can be segregated into age classes (Fig. 6). Of the 10 classes distinguished, as mentioned earlier, numbers I through VI correspond respectively to the first 6 summers of life. The changes in canines are described below.

The rate at which dentin is deposited changes inversely with age. At the end of the first summer, the crown of the canine is complete and a layer of dentin is present. The bulk of the root is produced during the second and third summers, after which the annual increment decreases progressively until the apex of the root closes. The following values, in terms of percentage of the greatest length of the complete upper canine, are representative of the relative proportions of the annual increments: first summer (including the crown), 41%; second summer, 20%; third summer, 17%; fourth summer, 13%; fifth summer, 6%; sixth summer, 3%. In general, the age of bears killed at any time during the first 6 years of life can be determined from the characteristics of the canines, but it is sometimes difficult to differentiate the last one or two growth zones.

After the 6th or 7th year, the wall of the root gradually thickens, particularly at the apex, as cementum accumulates externally and dentin is deposited in the pulp cavity. The cementum appears as alternating dark and light layers which may be correlated with age. These layers are often very difficult to count, and no attempt was made to utilize them in the present work. The maximum diameter of the pulp canal is not less than 2–3 mm in the oldest animals.

Variation in the numbers of teeth

The first three permanent premolars, above and below, are small in size and probably have little functional value. On the basis of data published by HALL (1928), ERDBRINK (1953, p. 306) concluded that there is a tendency for the elimination of P^2 and P_2 in the black bear. This hypothesis is supported by the findings in the Alaskan material; in addition, the same tendency is exhibited to a lesser degree in P_3 .

The permanent premolars were counted in 159 skulls, excluding others which had been damaged, cubs with incomplete permanent dentition, and aged animals in which secondary loss of teeth had occurred. Excepting P^4 and P_4 , the permanent premolars are quite variable in size and position, and poorly developed teeth can be confused with persistent deciduous premolars. The latter and anomalous teeth of questionable identity were not included in the counts. Disregarding sex and differences between right and left sides, 29 different combinations of premolars were recorded (Table 1). The most frequent combination (28% of the specimens) was 1–3–4; only 3 (2%) had all of the premolars present.

1–4

In reference to the long-muzzled species of bears, COLYER (1936, p. 367) stated that certain of the permanent premolars "... seldom persist through the whole life of the animal, the second tooth in the upper and the second and third in the lower being usually lost at an early stage of life." In the Alaskan material, no differences were noted in the frequency of missing premolars between first-year and older animals when aged individuals were excluded. My observations do not substantiate COLYER's opinion that the permanent premolars are lost more frequently than any of the other teeth.

Apart from the premolars, the incisors and M_3 were the only teeth found to vary in number in the specimens studied. The left I_3 was lacking in one animal, in which the left I_2 and the adjacent canine were in apposition. The right M_3 was absent in a female about 8 months old. Supernumerary third incisors were observed in two specimens. One, killed in August of the second summer, possessed an extra right I^3 . The tip of the partially erupted right mandibular canine occluded with the latter, which had rotated outward through about 90° . The long axis of this incisor had assumed a nearly horizontal position. Although only partially erupted, the supernumerary incisor was normal in size and form, while both the crown and root of the adjacent I^3 were malformed. The second animal, killed in September of its third year, had a supernumerary left I^3 . In this case, the left mandibular canine occluded with both the normal and the supernumerary incisors; as a result, the tooth in normal position had rotated inward through about 45° , and the eruption of the supernumerary tooth was retarded. Again, the tooth regarded as supernumerary had developed normally, but both the crown and the root of the I^3 in normal position were somewhat malformed. In both cases, however, the malformed teeth were clearly typical of third

Table 1

Combinations of permanent premolars and their frequencies in 159 skulls. The line separates upper and lower teeth. Whether left or right side is not considered

Combination	Number	%	Combination	Number	%
$\frac{1-3-4}{1-4}$	44	28	$\frac{2-3-4}{1-2-3-4}$	3	2
$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	21	13	$\frac{1-3-4}{1-2-3-4}$	3	2
$\frac{1-2-3-4}{1-4}$	17	11	$\frac{1-3-4}{1-2-3-4}$	3	2
$\frac{1-3-4}{1-3-4}$	13	8	$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	2	1.3
$\frac{1-3-4}{1-4}$	11	7	$\frac{1-3-4}{3-4}$	2	1.3
$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	8	5	$\frac{1-4}{1-3-4}$	2	1.3
$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	7	4	$\frac{1-2-4}{1-4}$	2	1.3
$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	5	3	$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	2	1.3
$\frac{1-3-4}{1-2-4}$	2	1.3	$\frac{1-3-4}{1-4}$	1	0.6
$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	2	1.3	$\frac{1-3-4}{3-4}$	1	0.6
$\frac{4}{1-2-3-4}$	1	0.6	$\frac{1-3-4}{1}$	1	0.6
$\frac{1-3-4}{1-3-4}$	1	0.6	$\frac{1-4}{3-4}$	1	0.6
$\frac{1-2-4}{1-4}$	1	0.6	$\frac{1-3-4}{2-3-4}$	1	0.6
$\frac{1-2-3-4}{1-4}$	1	0.6	$\frac{1-3-4}{1-4}$	1	0.6
$\frac{1-2-3-4}{1-2-4}$	1	0.6	$\frac{1-3-4}{1}$	1	0.6
$\frac{1-2-3-4}{1-3-4}$	1	0.6	$\frac{1-2-3-4}{1-4}$	1	0.6
$\frac{3-4}{1-4}$	1	0.6	$\frac{1-3-4}{1-4}$	1	0.6

incisors in size and form. The malocclusion resulting from the presence of such supernumerary teeth probably would later give rise to periodontal disease.

COLYER pointed out (1936, p. 368) that the mandibular incisors of bears are subject to some variation in position. This was rather striking in the black bears considered here, but there was no evidence that such variation had any functional significance. Almost no variation was noted in the position of the upper incisors or of the molars.

Wear of teeth

The amount of wear exhibited by the teeth of bears increases with age, but there is considerable individual variation within any given age group. In the Alaskan material, signs of attrition were first noted in the teeth of animals killed during the third summer of life. Although there was no evidence of wear in most animals, the tips of I^1 , or of I^1 and I^2 , were slightly worn in a few. Most of the bears killed during the 4th summer also had unworn teeth, but in some the amount of wear exceeded that observed in any of the third-year animals. There was considerable variation as to which incisors were involved; thus, only I^1 was worn in some, both I^1 and I^2 in others, and I^1 , I_1 , and I_2 in a few. In one case, small attrition facets were present on the paracone and metacone of M^1 , and in another on the cusps of M_1 .

In the 5th summer, about half the animals still had unworn teeth. Wear in others was still limited to the incisors, but in such cases the crowns of I^1 or of I^1 and I^2 were sometimes worn quite flat. Attrition of the incisors was unequal, with the superior teeth always showing more severe wear than their inferior counterparts. Attrition facets were bilaterally present on the paracone and metacone of M^1 in two animals, and on the metaconid of M_1 in another. A rather deep cavity was found in the right M_2 in one instance. By the 6th summer, attrition facets were more regularly present on the cusps of M^1 and M_1 , and in one case M_2 was slightly worn. In some individuals, however, the teeth were still unworn, and slight wear was evident only on I^1 and I^2 in others.

Since I was unable to determine the absolute age of black bears after the 6th summer, the remaining specimens were segregated into four classes (VII–X) according to relative age. These age classes are considered here in connection with tooth wear, but will be characterized later in this report. In class VII, I^1 and I^2 always showed some wear, although it was slight in some individuals. In one case, the tip of I^3 was worn. The lower incisors were either unworn or only slightly worn at the tips. Attrition facets were often present on the major cusps of M_1 and M^1 , but the wear was superficial. In class VIII, I_1 and I_2 were usually worn, often only slightly. The tips of I^3 and I_3 showed attrition facets in several cases. The major cusps of M^1 and M_1 were usually worn, but in most examples the attrition facets were small. Wear was evident also on M^2 and M_2 , and in one instance on M_3 . Both the protocone and tetracone of P^4 had attrition facets in one animal.

Class IX consisted of older animals, all of which showed considerable tooth wear. Severely worn incisors were common, and it was not unusual for I^1 and I^2 to be worn down to the gingival tissue at their posterior edges. The tips of I^3 were usually worn, sometimes down to the level of I^1 and I^2 . The lower incisors were less severely worn in most cases. In most of the specimens, attrition facets were present on the paracone and metacone of M^1 , and on the protoconid and hypoconid of M_1 ; a longitudinal groove, more or less obliterating the protocone and hypocone, was often present along the crown of M^1 . The amount of wear on M^2 and M_2 , and on M_3 varied considerably,

but generally was slight. The cusps of P⁴ had attrition facets in a few cases. Broken teeth were occasionally noted in this age class.

The animals comprising class X regularly possessed badly worn and broken teeth, often with signs of periodontal disease. Incisors were commonly lacking or had been broken and worn down to the level of the gingiva. Premolars, including P₄, had been broken in several cases, although their roots, or fragments thereof, usually remained. Broken canines, usually worn quite smooth, were not uncommon; some barely protruded above the gingiva. The molars exhibited a variety of conditions, with a wide range in the degree of wear. Many possessed extensive cavities, sometimes extending into the pulp cavities of the roots, and often only the smoothly worn roots remained. Occlusal drift was evident, particularly in the canines.

It is apparent that tooth wear is variable within a given age class. Since the rate of wear must depend largely upon the amount of abrasive material that is chewed, it might be expected to differ from region to region. It is possible that such wear would vary less within a given age class among animals subject to uniform conditions. The order in which the teeth become worn in the black bear is approximately the same as that described by KURTÉN (1958) for the cave bear, *U. spelaeus* Rosenmüller and Heinroth.

Sexual dimorphism

In the series studied, the skulls of adult males averaged larger than those of adult females, and a corresponding sexual dimorphism was observed in the dentition. The mean values obtained for the crown lengths of the molars differed significantly, but the amount of overlap was so great as to preclude the use of these measurements to determine the sex of individuals. Greatest length and transverse diameter were determined for the upper canines, one of which was removed from each skull. The transverse diameter was taken just proximal to, and parallel with, the dentino-enamel junction. Only fully formed, unworn canines from animals belonging to classes VII through IX were used; consequently, the available sample was small, consisting of only 42 teeth equally divided as to sex. In order to avoid excessive mutilation of the skulls, the lower canines were not removed. The measurements of the canines are summarized in Table 2.

It may be seen from the table that the observed ranges of the two dimensions from the upper canines show no overlap between the sexes. Assuming a normal distribution, the limits of variation expected in a sample of 1000 individuals can be determined by calculating the standard range.¹ Accordingly, the range of canine length is 63.2 to 82.8 mm for males, and 50.7 to 70.6 mm for females; the overlap between the sexes is thus about 7.5 mm. The standard range for the transverse diameter is 10 to 14 mm for males, and 8.3 to 11.3 mm for females, with an overlap of only 1.3 mm. However, extreme variants would be rare at best, and the majority of animals could be expected to have canines with near-average dimensions. The reliability of the two measurements in determining the sex of individual black bears can better be appraised by calculating the coefficient of difference², from which the percentage of joint overlap can be determined. For canine length, the coefficient of difference is 2.3, and the joint overlap is 1 %; thus, canine length would serve to distinguish 99 % of the males and 99 % of the females. In the case of the transverse diameter, the

¹ $SR = \bar{M} \pm 3.24 \sigma$ (Simpson, 1941).

² $CD = \frac{\bar{M}_{\text{♂}} - \bar{M}_{\text{♀}}}{\sigma_{\text{♂}} + \sigma_{\text{♀}}} \text{ (Mayr et al., 1953)}$

Table 2
Measurements of right upper canines (in mm)

	Sex	N	Observed Range	\bar{M}	σ	SR
Length	♂	21	68.2—78.2	73.0	3.0	9.8
	♀	21	57.4—65.3	60.7	2.3	9.9
Transverse diameter	♂	21	10.8—13.3	12.0	0.6	2.0
	♀	21	8.9—10.4	9.8	0.5	1.5

of the canines differed significantly between the sexes in samples of cave bears and of brown bears. More recently, KURTÉN (1955) studied the aforementioned species as well as the polar bear, and he found comparatively little joint overlap in the lower canines (9 % in Fennoscandian brown bears; about 2 % in polar bears from Greenland; less than 1 % in three series of cave bears). The upper canines in all showed a higher degree of joint overlap and therefore had less value in determining sex.

V. Growth

Growth in wild bears has been studied mainly from the skull, although supplementary data were collected from the available long bones (humeri and femora) and from penile bones. Skull size could be correlated with age through the 6th summer, but thereafter, in the absence of recognized criteria that would permit grouping by year, the skulls were segregated according to relative age. Age classes VII through X are characterized as follows:

Class VII. The roots of the canines are closed at the apex, but little cementum has been deposited. The skulls of the males appear immature, and the sagittal crest is little developed. According to the numbers of dentin layers, these animals had been killed during the 7th or 8th summers of life.

Class VIII. The canines have a thicker layer of cementum around the apex of the root. The basioccipital-basisphenoid suture is tightly closed but readily perceptible. The suture between the zygomatic processes is open, and the skull is still growing in both length and width. These animals probably had been killed during the 9th to 11th summers.

Class IX. The basioccipital-basisphenoid suture has been obliterated and the maximum length of the skull probably has been attained. The suture between the zygomatic processes is open or partially closed; the width of the skull is still increasing. The molars exhibit moderate wear in most cases. It is estimated that animals in this class had been killed from the 12th to perhaps the 20th summers.

Class X. These are aged animals approaching the time of death. The teeth are badly worn and broken, and periodontal disease is commonly evident. The cranial sutures are tightly closed, and, in the oldest individuals, many of the sutures may no longer be visible. Growth has ceased. Although the maximum age attained by wild black bears is unknown, the available information on longevity in captives suggests a life span of about 30 years.

Two dimensions, condylobasal length and zygomatic width, were used to indicate skull size. These measurements are summarized by age class in Table 3.

coefficient of difference is 2.0, and the percentage of joint overlap is about 3, indicating slightly less value for this dimension in distinguishing sex.

Sexual dimorphism in the dentition of bears, particularly in the canines, has previously been recognized. KOBY (1949) found that the mean transverse diameter

Sexual differences

Adult male black bears average larger than females, although here is considerable overlap in skull size (Table 3). The number of female skulls available was too small to permit a satisfactory comparison, but a significant difference in skull size (condylobasal length) was not evident prior to the 5th summer (age class V). Using mean length of male skulls in class IX as 100, females in classes V through IX averaged 8 to 11 % smaller than the males in corresponding groups. A significant, but slight, difference may exist between males and females in the ratio of condylobasal length to zygomatic width ($P = 0.06$).

Growth in the skull of male black bears is portrayed in Fig. 7. The annual increments in condylobasal length are comparatively large for each of the first three summers of life, but thereafter the rate of increase gradually decreases until final size is attained. (This trend is well confirmed when the data are plotted semi-logarithmically.) If the mean skull length for age class IX is taken as 100, it is found that the skull has attained about 90 % of its final length by the end of the 4th summer. The annual percentage increase in zygomatic width remains more or less uniform after the 5th summer; the skull continues to increase in width after the final length has been attained. The pattern of growth in the skull of the female is similar to that of the male; there is a comparable increase in zygomatic width in the older animals, although it is not as strongly defined as in the male. Length and width of the comparatively small sample of female skulls are plotted in Fig. 8.

Table 3

Skull measurements (in mm) of black bears summarized by age class

Age Class	Sex	N	Range Length	\bar{M}	σ	v	Range Width	\bar{M}	σ	v
I	♂	8	151—176	157	8.0	5.1	90—103	95	4.8	5.0
		4	118—168	145	—	—	75—104	88	—	—
II	♂	5	150—205	188	—	—	89—121	109	—	—
		2	194—203	198	—	—	114—121	117	—	—
III	♂	11	215—240	225	7.6	3.3	120—131	124	4.0	3.2
		3	206—215	211	—	—	121—124	122	—	—
IV	♂	5	228—246	234	—	—	124—137	131	—	—
		3	222—238	228	—	—	121—139	129	—	—
V	♂	10	225—273	247	4.8	1.9	124—172	141	4.0	2.9
		9	216—240	225	8.9	3.9	118—148	128	8.4	6.5
VI	♂	8	239—262	253	8.3	3.2	135—156	144	5.0	3.5
		2	223—227	225	—	—	126—130	128	—	—
VII	♂	6	254—274	259	6.8	2.6	144—160	152	5.6	3.6
		8	222—249	238	8.0	3.3	127—142	136	5.0	3.6
VIII	♂	11	249—275	265	8.5	3.1	153—170	161	4.8	3.0
		5	222—243	236	—	—	127—144	140	—	—
IX	♂	36	233—297	269	12.6	4.6	141—181	169	10.2	6.0
		16	223—256	241	8.4	3.4	140—153	148	4.6	3.1
X	♂	10	253—283	269	9.4	3.5	165—184	177	5.6	3.1
		3	237—252	245	—	—	150—156	153	—	—

Growth in long bones

Femora and humeri were obtained from only 12 wild bears, but enough age classes were represented to provide limited information on growth changes.

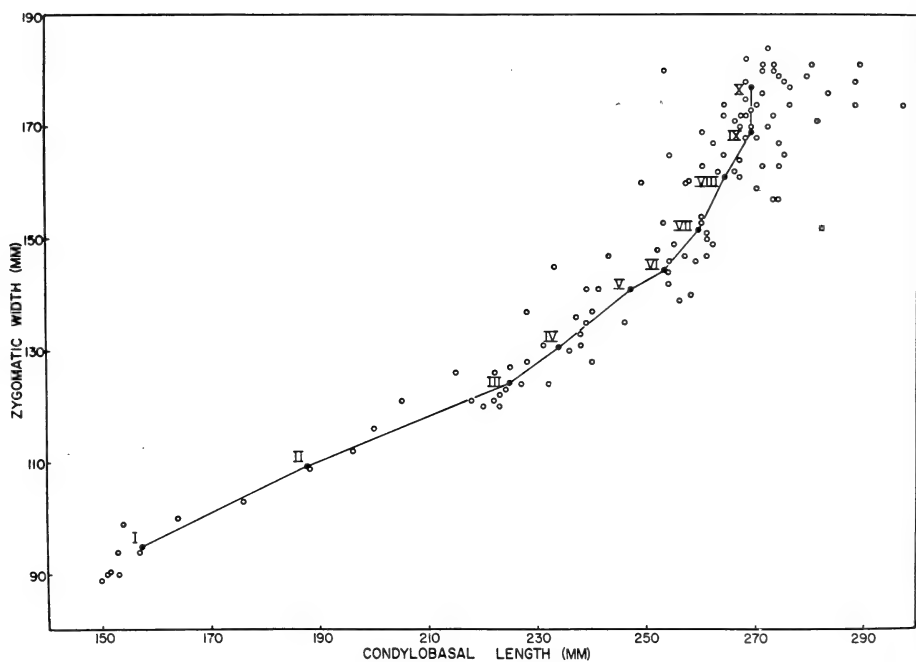


Figure 7. Skull growth in the male black bear (110 wild individuals). The line connects the mean values of the age classes

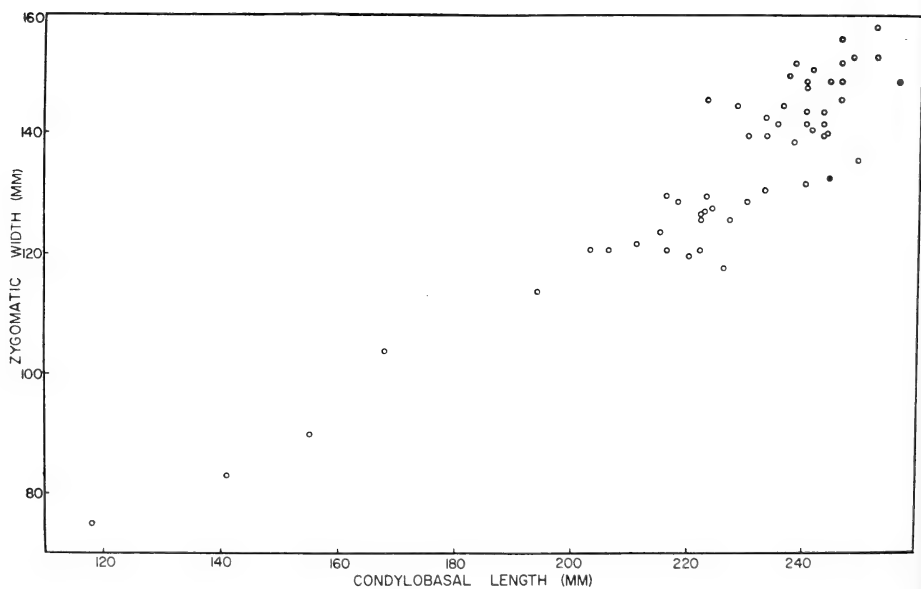


Figure 8. Skull growth in the female black bear (55 wild individuals)

The proximal end of the femur ossifies from two centers, of which one is for the caput femoris and the other for the trochanter major. The trochanter minor and the distal end of the femur each ossify from a single center.

Femora were obtained from three female bears killed during the first summer (age class I). In the youngest, killed on June 6, the caput consisted of an easily separable, round disc. The trochanter major was less advanced in development and consisted of a nodule of bone measuring only 10 mm in greatest diameter. The distal end was more fully developed but widely separated from the shaft. The femur was longer and more massive in an animal killed on August 17; the trochanter major had advanced in development, although the trochanteric fossa was still perforate. The caput was larger, but still widely separated from the shaft. The femur of the third animal, killed on October 31, was intermediate in size and development between the aforementioned. This animal probably had lost its mother and had been undernourished; this could account also for its not having denned.

In the femur of a male killed on August 28 of the second summer (age class II), the elements of the proximal end were more fully developed, the shaft was longer and heavier, the trochanteric fossa was perforate, and the distal end was separated from the shaft by a space of about 2 mm. Class III was not represented. The femur of a male of class IV, killed on May 2, was available. The main body of the caput was fully formed but still widely separated from the shaft. The trochanter major was almost fully formed; the shaft had increased in length and diameter, and the space separating the distal end was narrower than that in the class II specimen. Class V also was not represented. Femora were available from two males of class VI. In the first, from an animal killed on March 3, the caput appeared to be fully developed, although its margins were separated from the shaft by a well defined space. The trochanter major had largely fused with the shaft, particularly on the anterior face. The distal end was easily separable from the shaft, and the intervening space was well defined. The trochanter minor was still discrete. The second specimen, from an animal killed later in the summer, was longer but otherwise was essentially the same.

Material for class VII was lacking. Class VIII was represented by a single femur from a female bear killed in August. It differed little from those described for class VI in state of development, except that the spaces between the ends and the shaft had narrowed. The trochanter minor had not yet fused. This bone was relatively short and light, reflecting the smaller size of the females. Five femora were available for class IX; of these, two from females represented the younger component of this group. In one, the proximal end appeared to be completely fused with the shaft, but a narrow space persisted at the distal end. When the bone was sawed longitudinally, it was found that the trochanter major had fused completely, with growth continuing both in the caput and in the distal end; fusion had occurred between the trochanter minor and the shaft. The second animal was somewhat older, and growth was continuing in the caput. In the remaining femora, from males, both ends had fused completely.

The proximal end of the humerus ossifies from a single center. At the distal end is a center each for the median condyle, the median epicondyle, the lateral condyle, and the lateral epicondyle. By the 4th summer, the centers of ossification of the condyles become confluent and are no longer distinguishable, while those forming the epicondyles retain their identity for a longer time. In specimens representing class VI, the caput humeri had attained approximate adult size but was so poorly attached as to be easily removable from the shaft. The distal end was more advanced in development and, with the exception of the median epicondyle, the components had largely fused. The female specimen representing class VIII was similar, but the

space around the margins of the caput had narrowed considerably. With the exception of the median epicondyle, the distal end had fused with the shaft to such an extent that no seam was visible. In the younger female specimens in class IX, a space of about 1 mm in width persisted at the margins of the caput, and it was evident that growth was continuing. The distal ends were completely fused, however. Both ends had fused with the shaft in the case of the males in class IX.

The age at which growth ceases in the long bones could not be accurately determined, but this presumably does not occur prior to about the 12th year. Growth may continue somewhat longer in the humerus than in the femur.

VI. Growth in Captive Bears

Thirty-six bears, most of which had been captured during the 4th and 5th months of life, were maintained in outdoor enclosures for periods of time ranging from a few months to about 10 years. Of three of these animals that denned regularly, two seemed comparable in this respect to wild bears. One other denned intermittently, but the majority remained active throughout the year. The latter exhibited a pattern of growth strikingly different from that of wild bears.

In south-central Alaska, wild bears usually enter the dens before the middle of October. In fact, of the specimens included in the present study, the only representatives of the younger age classes killed after September 30 were first-year animals that probably had lost their mothers and were incapable of denning alone. It appears that denning usually begins not later than the period between the middle of September and the first of October. The physiological changes that take place in the black bear during this time have been little investigated. KALABUKHOV (1956) indicated that body temperature does not drop, and EISENTRAUT (1956) mentioned only that denning is regulated by intrinsic factors and does not result from a lack of food. HOCK

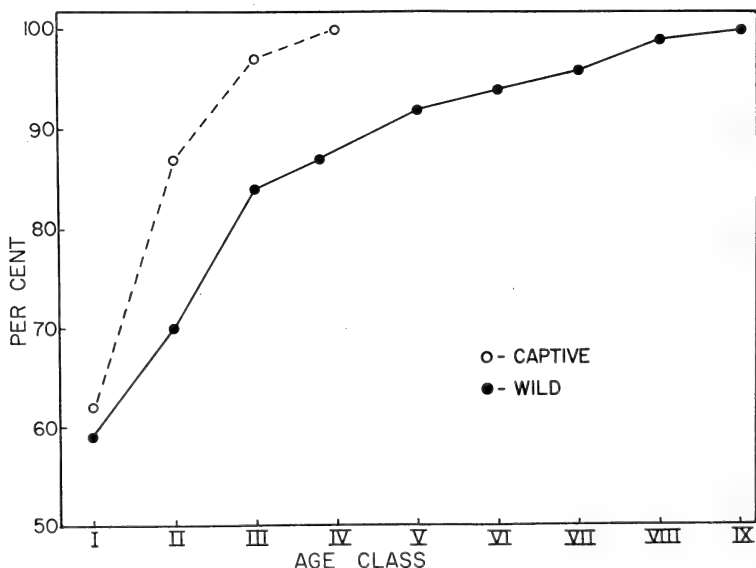


Figure 9. A comparison of mean skull size in captive and wild black bears, by age class

Table 4

Comparative growth of captive bears. Two animals indicated (*) denned regularly

Age Class	Number	Age ¹	State of development compared with wild bears	Equivalent age class of wild bears
I	6 males, 8 females	4 to 9 months	Skull averages somewhat larger than in wild specimens of class I.	I
II	3 males, 3 females	15 to 20 months	Mean condylobasal length of males falls between class III and class IV; root of upper canine equal in development to class III; development of femur approaches class IV.	III
III	2 males ² , 1 female	27 to 33 months	Canines fully erupted; root of upper canine equal in development to class V or VI; basioccipital-basisphenoid suture closed; development of femur like that of class VI.	VI
IV	3 males	40 to 43 months	Mean condylobasal length of males equal to that of class IX; development of femur equal to that in class VII—VIII; basioccipital-basisphenoid suture closed but well defined; root of upper canine closed, similar to condition in class VII.	VII
V	1 male	4 years, 1 month	Basioccipital-basisphenoid suture closed; still visible; development of femur comparable to that of class VIII—IX; root of canine with cementum layer comparable to that in class VIII.	VIII
VI	None			
VII	1 male*	7 years, 2½ months	Basioccipital-basisphenoid suture obliterated; thick cementum layer over root of canine; ends of femur completely fused with shaft.	IX
VIII	1 male	8 years, 2 months	Similar to foregoing.	IX
	1 female*	10 years, 5 months		

¹ Assuming a birth date of February 1. — ²A male killed on January 14 not included. Also not included in this table are 4 animals from 10 to 12 months old.

(1951) measured the temperature of a denning black bear in captivity and recorded a range of 31° to 34° C. On February 17, 1959, I shot an adult male in a den, taking care to avoid any prior disturbance of the animal; a rectal temperature of 33° C. was recorded immediately after death. Since the body temperature of active black bears is about 38° C. (IRVING and KROG, 1954, and unpublished data), these observations indicate a decreased metabolic rate during the denning period.

Young animals are particularly well suited for the study of comparative growth, because changes in size and in dentition can be more easily discerned. Through the first summer of life, up to the time the wild bears enter the dens, the two groups (wild and captive) differed little in size. For in males killed between August 1 and October 31, the mean condylobasal length of captives exceeded that of the wild specimens by 5 per cent (6 skulls in each sample). No differences were noted in the development of the dentition up to this time; thereafter the eruption of the permanent canines took

Table 5

Skull dimensions (in mm) of captive bears according to age class; data on 5 specimens killed during the winter are not included

Age Class	Sex	N	Range Length	\bar{M}	Range Width	\bar{M}
I	+O ₀	6	142—192	168	92—118	105
		8	151—180	167	91—102	97
II	+O ₀	3	230—238	233	132—138	135
		3	210—225	220	128—129	128
III	+O ₀	2	259—264	261	152—174	163
		1	262	—	164	—
IV	+O ₀	3	260—283	269	153—164	159
		—	—	—	—	—
V	+O ₀	1	264	—	155	—
		1	251	—	147	—
VII	+O ₀	1	269	—	172	—
		—	—	—	—	—
VIII	+O ₀	1	288	—	192	—
		1	247	—	164	—

recorded for wild bears in class II. The condylobasal length of a captive male killed on May 14 (second summer) was greater than the mean for wild males in class III (232/227 mm). The disparity in size between the two groups increased thereafter, as suggested in Fig. 9; additional data on relative growth in the captives are presented in Table 4.

Growing steadily throughout the year, the captives would be expected to attain maximum size in about half the time required by animals living under natural conditions if both grew at the same rate. However, since differences in average size were already evident in first-year animals, time was not the only variable involved. Not only did the captives grow at a more rapid rate, but there was an indication that they would become larger than wild bears. The skull dimensions of captive bears are summarized in Table 5. Comparative data on body weights are presented in Table 6.

Two bears, captured when 3 to 4 months old, regularly denned for at least 6 months of the year and, in the pattern of their annual cycle, were the only captives that might be considered comparable to wild animals. These bears, a male and a female, were maintained for 7 and 10 years, respectively, and thus would be assigned to age classes VII and VIII. The layers of dentin in the upper canine of the male corresponded with chronological age, but the most recently formed layers could not be interpreted in the tooth from the female. Irrespective of the findings in the teeth, the characteristics of the skull and long bones were in both cases typical of wild bears of class IX (see Table 4). These two animals seemed to provide evidence that the captives grow at an accelerated rate, whether they den or not.

Nutritional factors evidently were responsible for the aforementioned differences in growth rates. According to CHATELAIN (1950), and from my own observations, the diet of black bears in south-central Alaska is much the same as has been reported for these animals at lower latitudes (BIGELOW, 1922; MURIE, 1937; COTTAM ET AL.,

place rapidly in the captives. In a female killed on November 12, the upper canines already had emerged 9 mm beyond the alveolar margins², and the same value was obtained from a male skull dated November 19. This dimension was 16 mm for a female on December 28, and 19 mm for a male on February 3; in the latter, the extent to which the upper canine had emerged was equal to that recorded for wild bears at the end of the second summer, and the condylobasal length (221 mm) exceeded any re-

² Measured along the medial side of the canine from the point at which the ventral border of the premaxilla joins the maxilla.

Table 6

Weights of captive and wild bears according to age class

Age Class	Captive				Wild			
	Sex	Date	Age	Weight (kg)	Sex	Date	Age	Weight (kg)
I	♂	14 August	6½ months	24.0	♂	28 June	5 months	11.6
	♂	4 Oct	8 months	38.6	♂	28 June	5 months	12.5
	♂	13 Oct	8½ months	41.0	♂	8 August	6 months	11.4
					♂	1 Oct	8 months	22.3
					♂	4 Oct	8 months	12.7
					♂	28 Oct	9 months	13.6
	♀	12 August	6½ months	25.0	♀	6 June	4 months	8.9
	♀	27 August	7 months	29.5	♀	8 August	6 months	11.8
	♀	22 Oct	9 months	19.0	♀	17 August	6½ months	18.2
	♀	31 Oct	9 months	18.2				
Intermediate I/II	♂	3 Feb	12 months	66.0				
	♀	12 Nov	10½ months	31.8				
	♀	28 Dec	11 months	35.4				
II	♂	14 May	15½ months	57.7				
	♂	27 May	16 months	62.7				
	♀	25 May	16 months	63.6				
	♀	27 August	19 months	54.5				
Intermediate II/III	♂	14 Jan	23½ months	104.5				
	♂	9 May	2 years,	88.6				
III			3 months					
	♂	3 Nov	2 years,	126.0				
			9 months					
	♀	3 Nov	2 years,	123.6				
IV			9 months					
	♂	5 June	3 years,	80.4				
			4 months					
	♂	21 June	3 years,	73.2				
V			5 months					
	♂	27 August	3 years,	147.7				
			7 months					
	♂	1 March	4 years,	102.3				
VI			1 months					
	♀	9 April	4 years,	109.1				
			2½ months					
VII					♂	6 August	5 years,	100.0
							6 months	
VIII	♂	13 April	7 years,	159.0	♂	21 June	—	73.2
			2½ months					
IX	♂	7 April	8 years,	165.0				
			2 months					
	♀	28 June	10 years,	91.8				
X			5 months					
					♂	16 Feb	—	91.0
					♂	27 April	—	93.2
					♂	3 August	—	112.3
					♀	28 June	—	72.7
					♀	6 July	—	69.0
					♂	October	—	76.0

1939; BENNETT ET AL., 1943). After emerging from the dens in early spring, the bears commonly tear open logs and dead trees in order to obtain carpenter ants, *Camponotus herculeanus* (Linnaeus), which also are eaten throughout the summer. They feed upon new growth of grasses and sedges in the spring and early summer and, as the season progresses, an increasing proportion of their diet is comprised of berries; these include the fruits of *Vaccinium* spp., *Empetrum nigrum* L., *Viburnum edule* (Michx.), and *Streptopus amplexifolius* (Linnaeus). Carrion is consumed when available, as are any animals that can be captured.

The young bears are probably weaned when about 5 months old. I examined three cubs which, with their mother, had been struck by an auto on June 28. The stomachs of all four animals contained adults, larvae, and pupae of the carpenter ant, along with a small amount of vegetation. No trace of milk was found in the stomachs of the cubs, although a small amount could be expressed from the mammary glands of the old female. Lactation had essentially stopped in another female, also with three cubs, that was killed on July 6; again, carpenter ants comprised the bulk of the stomach contents. Consequently, whatever fat the cubs accumulate prior to denning is deposited after they have been weaned.

The diet of the captive bears was composed essentially of cereal (maize meal) cooked with meat and, from time to time, supplemented with uncooked meat or fish and leafy vegetation. A commercially prepared "dog food," consisting mainly of cereals and limited amounts of animal tissues, was also fed occasionally. Unweaned bears received milk and cereals. Water was available *ad libitum*. Although these data are of little value for detailed comparisons, it is evident that the diet of the captives had a much higher caloric content than that of the wild bears. This may account for the more rapid growth in the former and for the greater size attained by them.

Abnormal growth of bone, in the form of hyperostosis, was noted to varying degrees in some of the captive animals. Attention was drawn to such cases by the unusual weight of the skulls as compared with those of wild individuals. When such skulls were sawed longitudinally, it was found that certain bones, particularly the parietals, the basilar part of the occipital, and the body of the sphenoid, were much thickened. Further investigation also disclosed considerable thickening of the compact bone in the shaft of the femora in such animals, but it was not determined whether the entire skeleton was so affected. This condition was perhaps related to the high phosphorus content of the artificial diet. It is of interest that an apparently identical condition has been described in captive lions by HOWELL (1925).

Although subject to some modification by local conditions, the denning period of black bears at lower latitudes is relatively short. In the State of Washington, for example, the animals spend about 5½ months in dens situated at higher altitudes, but only 2½ to 3 months in dens in the lowlands (DALQUEST, 1948). The denning period is about 4 months in Pennsylvania (GERSTELL, 1939), and becomes increasingly short toward the south. HAMILTON (1943) indicated that bears may fast briefly even at the southern limits of their geographic range, but BAKER (1956) cited limited evidence to the contrary. In any event, if diets are comparable, black bears in the southern United States might be expected to attain full growth in about half the time required in south-central Alaska; thus, they would closely resemble non-fasting captives in pattern of growth. Although regional differences are to be expected, they may also resemble the captives in the failure of the canine teeth to develop annulations correlated with extended periods of fasting; if so, segregation of younger animals by age class might be difficult. Whether longevity is affected by the duration of the annual fasting period remains to be determined; however, long-term studies of marked wild bears will be necessary to clarify some of these questions.

VII. Reproduction

Although too little material was available to permit a detailed study, the general reproductive pattern of the black bear in south-central Alaska was determined. The little information previously published on reproduction in this species was acquired much farther south.

Males

Penile bones were collected from 30 bears, of which 17 were captives. In the youngest animals, this bone is slightly curved and more or less cylindrical, with the greatest diameter near the proximal end; the dorsal ridge is already visible. The bone evidently grows at a rather uniform rate until it reaches a length of about 135 mm. At this stage, the development of the distal end is nearly complete, and most of the subsequent growth takes place in the proximal half of the bone. A curve representing the development of the os penis is obtained when length is correlated with weight (Fig. 10). It may be seen from this curve that weight begins to increase at a more rapid rate about at the time the aforementioned length has been attained. Since it occurs in wild bears in the 5th or 6th summers (3rd or 4th summers in captives), the change in rate

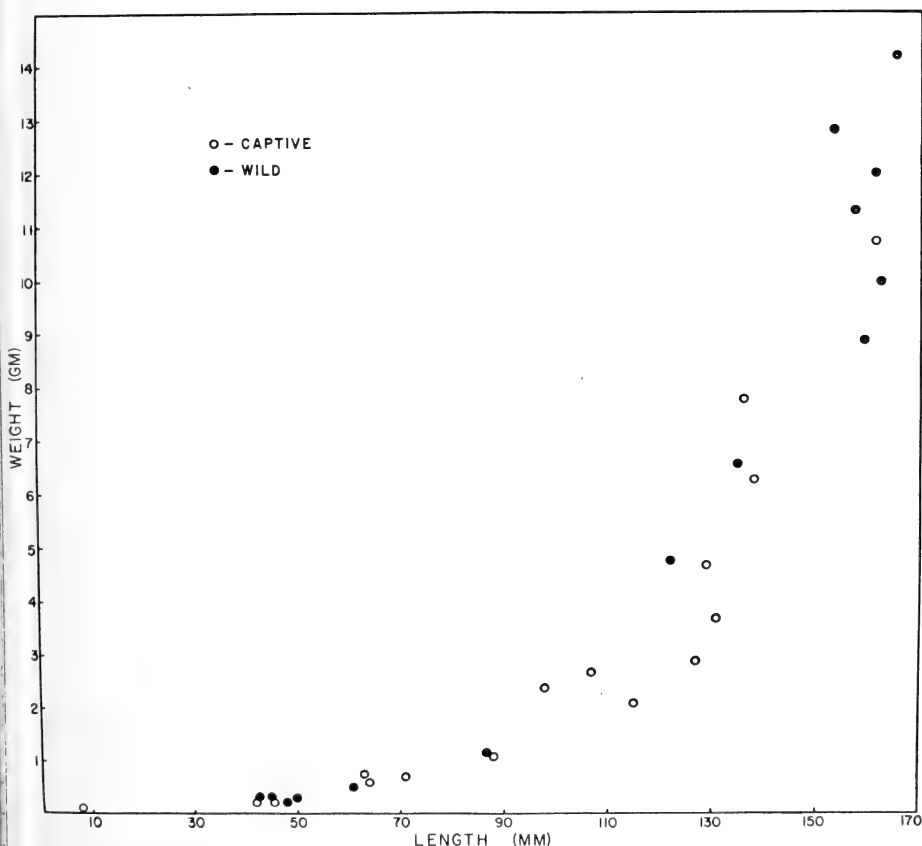


Figure 10. Pattern of growth in the penile bone of the black bear

probably coincides with the onset of puberty. Since the longest and heaviest bone was taken from the oldest available animal, it seems possible that the os penis may continue to grow throughout the life of the individual. In this connection, it has been found that the weight of the penile bone increases with age in the mink, *Mustela vison* Schreber (ELDER, 1951). The os penis of the black bear is relatively straight, but considerable individual variation in shape was noted. Penile bones from wild and captive bears are shown in Fig. 11.

The relationship between age and the development of the os penis is best understood in certain species of small carnivores (mustelids) which, compared with the

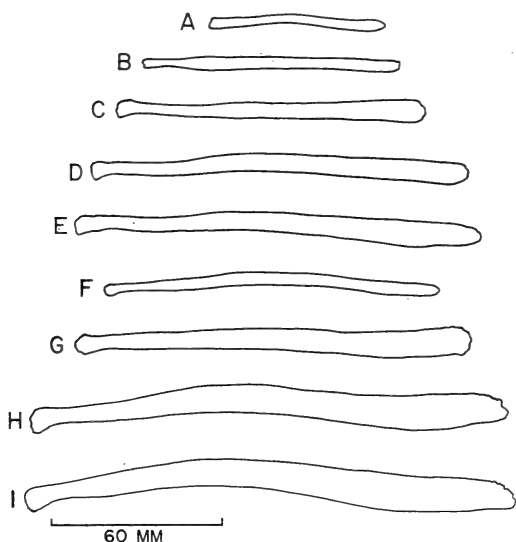


Figure 11. Outlines of representative penile bones from black bears, by age class: A, October 28 (I), wild; B, February 3 (I/II), captive; C, May 27 (II), captive; D, May 9, (III), captive; E, August 27 (IV), captive; F, March 1 (V), castrated captive; G, August 6 (VI), wild; H, April 27 (IX), wild; I, August 31 (X), wild

a weight of only 2.1 Gm (see Fig. 11, F). Compared with bones from captives killed a Summer earlier (class IV), it was only 10 to 15% shorter, but weighed from 60 to 75% less. Increase in the length of the penile bone is evidently controlled only partially by androgens, but its growth otherwise appears to be entirely dependent upon these hormones. As far as could be determined from the available material, the growth of the penile bone in wild black bears is not influenced by androgens before the third summer.

Findings in the reproductive organs of 23 male bears are summarized in Table 7. Although the critical age classes are inadequately represented, these data tend to support the earlier inference that puberty is attained by wild males in the 5th or 6th summer. Spermatozoa were found in the epididymis of a wild bear killed in the 6th summer, and in the testes of a captive killed early in the third summer; the latter is regarded as the physiological equivalent of a wild bear of class VI (see Table 4).

The time of maximum sexual activity in the male could not be determined in my material. Spermatozoa were found in the testes and/or epididymides from about the middle of April until late August, but observations on captive animals indicate that

black bear, mature rapidly (WRIGHT, 1947; FRYLEY, 1949; ELDER, 1951; WRIGHT and RAUSCH, 1955). Immature individuals can be distinguished from adults by the weight of the penile bone, and, in some cases, it has been found that the growth of this structure is much accelerated with the initiation of spermatogenesis. WRIGHT (1950) demonstrated experimentally that the development of the penile bone in the longtailed weasel, *Mustela frenata* Lichtenstein, is controlled by androgens, particularly testosterone. As might be expected, the growth of this bone appears to be similarly regulated in the black bear. A 10-month-old bear was castrated by me and was killed early in the 5th summer of like (March 1), at the age of about 4 years. The penile bone of this animal was strikingly slender, measuring 115 mm in length, with

breeding usually takes place in late June. There is no evidence that wild males differ from captives in the pattern of their reproductive cycle, nor did captive animals that denned appear to differ in this regard from those that remained active. Captive males sometimes attempted to copulate when the females were unreceptive; such behaviour was noted as early as April 13 and as late as early June.

Females

Excluding several first-year animals, the genital organs from 14 female bears were studied. A well developed os clitoridis is present. This bone is largest at the proximal end, with a somewhat curved, laterally compressed shaft and a well defined knob at the distal end; in general form it is much like a small os penis. A fully ossified bone from a 3-year-old captive measured 39 mm in length and weighed 0.5 g. The development of this structure is perhaps controlled by the sex hormones in much the same way as is its homologue in the male. The occurrence of an os clitoridis in *Ursus* has been reported previously (see LAYNE, 1954). The bicornate uterus is relatively small and has a rather short, somewhat flattened body. In adults, the common lumen extends about 50 mm from the cervix to the bifurcation of the cornua; the latter measure up to 130 mm in length, with a maximum diameter of about 10 mm. Uteri containing implanted embryos were not examined.

The ovaries varied in shape, but usually were more or less oval in outline and somewhat flattened. They measured up to about 27 mm in greatest diameter in non-pregnant females and had a maximum weight of about 2 Gm. Histologically, the ovaries of black bears are characterized by the abundance of luteinized theca cells that occur throughout the stroma as well as in corpora lutea and corpora atretica.

In first-year females, killed when 9 or 10 months old, the ovaries contained large numbers of primary follicles measuring about 50 μ in diameter; where some epithelial proliferation had occurred, follicles up to 180 μ in diameter were seen. Except for these first-year animals, the younger age classes were poorly represented. A captive bear killed early in the second summer (May 25) had ovaries measuring about 18 mm in greatest diameter and weighing about 1 Gm each; many follicles, up to 1 mm in greatest diameter, were present, as were numerous atretic follicles (corpora atretica). A captive that was killed late in the third summer (Nov. 3), presumably the physiological equivalent of wild bears of age class VI, had not been kept with a male. The ovaries of this animal weighed about 1.8 Gm and contained atretic follicles which differed in the degree to which they had been replaced by connective tissue; ovulation might have occurred during the previous spring. In a wild bear of class VII, killed on August 6, the ovaries weighed about 2 Gm and contained numerous atretic follicles.

A captive female produced a single cub early in 1957, and the male was removed the following April. When killed two years later, on June 28, 1959, at the age of 10 $\frac{1}{2}$ years, one ovary was found to contain a mature follicle measuring 12 by 9 mm. Numerous corpora atretica were also present. The second ovary was lost.

Two wild females of class IX were killed on June 28 and July 6, respectively, after each had produced 3 cubs a few months earlier. The ovaries of the former measured about 23 mm in greatest length. Theca lutein cells were abundant and showed no signs of degeneration. In the one ovary that was sectioned serially, a single corpus albicans, measuring about 2 mm long, was identified; corpora atretica were numerous. There were many developing follicles, measuring up to 2 mm in diameter. In the second animal, the ovaries showed little evidence of activity. They were smaller, with a well defined cortex, and contained only a few follicles measuring less than 1 mm in greatest diameter. Theca lutein cells were abundant. In the one ovary sectioned

Table 7

Summary of data on reproductive organs of male black bears

Age Class	Date	Weight of os penis (Gm.)	Weight of testis (Gm.)	Weight of epididymis (Gm.)	Histological findings
WILD					
I	28 June	0.25	1.3	0.8	Interstitial cells abundant in testes of younger animals, becoming fewer in late summer and fall. Seminiferous tubules with mean diameter of 50 to 65 μ . Cells undifferentiated, lumina lacking.
I	28 June	0.25	1.3	1.0	
I	8 August	0.20	1.5	1.4	
I	1 Oct	0.29	1.2	0.7	
I	25 Oct	0.50	1.4	0.5	
IX	16 Feb	12.8	19.0	4.6	Seminiferous tubules comparatively acellular, with only spermatogonia present; lumina large. Ducts of epididymis full of fluid.
IX	27 April	10.0	17.9	5.3	Similar to next above.
VII	21 June	4.8	35.2	7.0	Spermatozoa few in seminiferous tubules; numerous in ducts of epididymis; epithelium of latter degenerating.
IX	3 August	11.3	22.0	5.5	Spermatozoa present in ducts of epididymis, none in seminiferous tubules; testes becoming inactive.
VI	6 August	6.6	17.5	4.7	Spermatozoa numerous in ducts of epididymis, none in seminiferous tubules.

ned serially, a corpus albicans measuring about 1 mm in diameter was found; corpora atretica were numerous.

Corpora lutea were found in the ovaries of only two bears. One, unaccompanied by cubs, was shot on September 27; the skull was not obtained, but the animal was described as old by the hunter. The left ovary contained one corpus luteum, and the right ovary contained two; these bulged above the ovarian surface, and measured 8, 8, and 7 mm in greatest diameter, respectively. These corpora lutea were about 3 months old if ovulation had occurred during latter June. They had well organized cores of connective tissue and exhibited little vascularity; theca lutein cells were scattered throughout the ovarian stroma. The cytoplasm of the granulosa lutein cells was quite granular. No blastocysts were found when the opened cornua were examined under the dissecting microscope, but, since these would have collapsed in the preserved material, this was not unexpected. No effort was made to section the cornua serially. These corpora lutea did not closely resemble the inactive corpora observed in the ovaries of the wolverine, *Gulo gulo* Linnaeus, prior to implantation of the blastocysts (WRIGHT and RAUSCH, 1955), nor those described from the ovaries of badgers, *Meles meles* Linnaeus, in which unimplanted blastocysts were found (NEAL and HARRISON, 1958). It is presumed that the uterus of this bear contained unimplanted blastocysts.

The second animal with corpora lutea also was a solitary female (age class IX), killed during the week of September 7-13. The right ovary could not be found, pre-

Fortsetzung Tabelle 7

Age Class	Date	Weight of os penis (Gm.)	Weight of testis (Gm.)	Weight of epididymis (Gm.)	Histological findings
CAPTIVE					
I	14 August	0.75	—	—	Similar to findings in class I (Wild) above.
I	1 Sept	0.2	—	—	
I	4 Oct	0.7	1.8	—	
I	3 Oct	—	1.8	0.7	
I	15 Oct	0.2	—	—	
I/II	3 Feb	1.1	1.4	0.8	—
II	14 May	2.4	5.7	2.2	Primary spermatocytes present.
II	27 May	2.7	10.0	3.0	Seminiferous tubules with mean diameter of about 175 μ . Interstitial cells few. Primary spermatocytes present.
II/III	14 Jan	2.9	7.2	2.2	Similar to next above.
VII	13 April	10.7	36.8	5.5	Seminiferous tubules with mean diameter of about 250 μ ; many spermatids, few spermatozoa. No spermatozoa in ducts of epididymis.
III	9 May	4.7	37.0	5.8	Few spermatozoa in seminiferous tubules. None in ducts of epididymis.
IV	27 August	6.3	21.7	3.7	No spermatozoa in seminiferous tubules, testes becoming inactive. Ducts of epididymis filled with fluid; spermatozoa very few.
III	3 Nov	3.7	8.2	2.3	Seminiferous tubules average about 150 μ in diameter, comparatively acellular; testes inactive. Interstitial cells numerous.

sumably having been destroyed by one of two large tumors, described below, that involved the right cornu and accessory structures. The left ovary contained two corpora lutea which measured 8 and 6 mm in greatest diameter. Macroscopically, these structures appeared darker in color than those from the aforementioned animal; they also were more deeply situated and did not bulge above the ovarian surface. It was found in sections that both the corpora and the surrounding connective tissue were highly vascular. The granulosa cells were more deeply eosinophilic than those described above, and their cytoplasm was less granular. Essentially, however, the ovaries of the two animals were the same histologically. Since it was desirable to retain the specimen intact, no search for blastocysts was made.

The age at which females become sexually mature probably differs with latitude, in accordance with expected differences in the rate of growth. Accurate information for wild bears in Alaska is lacking, and few observations have been made on captive animals. Two young bears, a female and a male, born in 1949 and 1950, respectively, were placed together in a large enclosure at Anchorage, where they remained until the male was killed in April, 1957. They excavated a deep den in which they spent 6-7 months annually. Successful breeding took place in the spring of 1956, when the

female was about 6 years and 4 months old (age class VII), and one cub was born late in the following winter. As mentioned earlier, these animals were regarded as approximately the same as wild bears in their pattern of development, but the female might have conceived earlier had a sexually mature male been present. In a second case, bears captured as cubs were maintained at Fairbanks by Dr. RAYMOND J. HOCK, who provided the following observations. The female, born in 1955, denned little, if at all; the male, born in 1951, denned regularly. The two animals were first put together in June, 1957, when the female was about 2 years and 4 months old; the male attempted copulation, but the female was unreceptive. A year later, however, breeding was successful, and young were produced about January 25, 1959, when the female was 4 years old. The latter was killed on April 19, 1959; although actually of age class V, it was later concluded that this animal was physiologically equivalent to a wild bear of age class VIII. It is of interest that three captive females in Ohio all produced their first litters at the age of 4 years (BAKER, 1912).

The time of year at which oestrus occurs in the black bear seems not to differ from region to region, nor does there appear to be much difference between wild and captive animals in this regard. Three captive females in Ohio produced 28 litters over a 21-year period, and their reproductive history was accurately documented (BAKER, 1912). The male, usually kept separately, was placed with the females each year about the first of June, but copulation was observed only during the last 10 days of June and the first week of July. Black bears were observed *in coitu* in Yosemite Valley, California, on June 25 (GRINNELL ET AL., 1937).

The duration of oestrus in the black bear is not known, but the few available data suggest that it may be comparatively short. MURIE (1944) noted that a pair of brown bears copulated repeatedly over a period of about two weeks, and remained together for at least 23 days (south-central Alaska). PRELL (1930) reported the occurrence of pseudoestrus following true oestrus, and separated from it by an interval of variable length, in the brown bear and polar bear. Additional observations on this condition were reported by LINDEMANN (1954) and by STEINBACHER (1958). However, SCHNEIDER (1953), from many observations on captive animals, concluded that pseudoestrus does not occur in the polar bear, but rather that true oestrus is of long duration. Long-term observations on both wild and captive black bears will be necessary to determine the length of the breeding time.

The corpora lutea of pregnancy involute rapidly after parturition, but the findings in the ovaries of the aforementioned females killed in early summer with cubs of the year, indicated that postparturient ovulation had not taken place. This is in accord with the commonly held belief that black bears produce young only in alternate years. According to BAKER (1912), oestrus could be induced annually at the usual time in captive females if the cubs of the year were taken away in May. Postparturient oestrus might therefore be expected to occur in wild bears if the young died soon after birth. It is possible that ovulation is inhibited during the period of lactation.

Convincing evidence of delayed implantation in species of *Ursus* was furnished by PRELL (1930), as a result of observations on brown bears and polar bears. HAMLETT (1935) concluded that implantation is also delayed in the black bear, but it is apparent from the recent review by CANIVENC (1960) that little information on this point has been acquired subsequently. Implantation of the blastocyst may occur in late November according to Hamlett, who reported the finding of a 2-mm embryo in a bear killed on December 2 in Pennsylvania. However, GERSTELL (1939), also in Pennsylvania, found embryos about 20 mm long in animals killed in late November and early December. The black bear evidently has a gestation period of about 220 days,

according to the data of BAKER (1912), BROWN (1936), and others. However, SCHNEIDER (1953) found that the length of the gestation period varies to a remarkable degree in the polar bear, and a similar variation might be expected in other species of *Ursus*.

Black bears in Alaska usually produce two or three cubs, according to observations made after emergence of the litters from the dens. The average number is probably just in excess of two, as was found to be the case for the large number of litters reported from captive animals by BAKER (1912).

VIII. Parasites and Diseases

Parasites

All of the wild bears obtained with viscera were examined for parasitic helminths, of which 5 species were recorded. Since a detailed report on the parasites of bears is planned, they are considered only briefly here.

Diphyllobothrium sp. was recorded once, from an adult bear killed on the lower Talachulitna River. Since only a portion of the cestodes could be preserved, the number comprising the infection was not determined. The fatal outcome of an experimentally induced *Diphyllobothrium* infection in a young black bear has been reported (RAUSCH, 1955).

Another cestode, *Taenia hydatigena* Pallas, 1776, was reared experimentally in a young bear. Two large strobilae were recovered when the animal was killed 47 days after ingesting the larvae. Although ostensibly normal in development, these were found to be sterile. This tapeworm occurs naturally in the wolf, *Canis lupus* Linnaeus.

Nematodes representing 4 species were collected. The larvae of *Trichinella spiralis* (OWEN, 1835) were found in 5 of 23 animals that were appropriately examined (RAUSCH ET AL., 1956). Infections probably are acquired through eating carrion. *Dirofilaria ursi* Yamaguti, 1941, was collected only once from this host, although it is a common parasite of the brown bear in Alaska. Ascarids, *Toxascaris transfuga* (RUDOLPHI, 1819), were found, particularly in late summer and early fall. Black bears seem often to become infected during their first summer. Hookworms, *Uncinaria yukonensis* (WOLFGANG, 1956), occur widely in bears in Alaska.

The relationships between mammals that hibernate *s. str.* or, in the case of bears, that fast during the winter, and their intestinal helminths are complex and poorly understood. It has been observed that brown bears eliminate large numbers of cestodes (*Diphyllobothrium*) in late summer and fall, prior to denning; this may result from a change in diet (RAUSCH, 1954). Ascarids may be found in considerable numbers in bears during the fall, but they are evidently lost prior to denning (unpublished data). According to DUBININ and LESHKOVICH (1945), marmots, *Marmota bobak sibirica* Radde, which are true hibernators, lose their ascarids before hibernation begins. The examination of a bear killed in the den on February 16, 1959, revealed 279 hookworms in the small intestine. The fasting of the host presumably would have no effect on these nematodes, since they feed on blood.⁶

⁶ After completion of the study, I obtained an adult female black bear that had been killed at its den on February 26, 1961. The intestine contained 78 hookworms and 3 small specimens of *Diphyllobothrium* sp. Although the strobilae of the latter were little developed, they must have been acquired prior to the time of denning. This finding suggests that such tapeworms may survive by means of destrobilization.

No ectoparasites were found on the animals examined. JELLISON and KOHLS (1939) reported a flea, *Arctopsylla ursi* (ROTHSCHILD, 1902), from black bears in south-central Alaska. I have collected this flea several times from brown bears.

Diseases

Excluding dental disorders, which are seen rather commonly in the older animals, there was little evidence of disease in the available material. Findings in two bears were of unusual interest.

Two large, more or less ovoid tumors involving the right horn of the uterus and the accessory structures were found in the old bear mentioned above. The right cornu appeared to be much elongated, with the tumors in tandem position; the distance from the point of bifurcation of the cornua to the anterior surface of the second tumor was 480 mm. The right ovary and its surrounding structures could not be identified and presumably had been destroyed. The first (posterior) tumor was situated about 130 mm from the point of bifurcation of the cornua; it measured 150 by 135 mm, and weighed 786 Gm. The latter was separated from the anterior mass by a tubular structure 120 mm long which was histologically compatible with somewhat abnormal fallopian tube. The second tumor measured 210 by 140 mm, and weighed 1500 Gm. When cut, the tumors were found to consist of soft, multicystic tissue surrounded by a loosely attached, fibrous covering. The cyst cavities contained a clear fluid that had solidified with fixation, but in some areas considerable blood was present. The diagnosis of liposarcoma was made by Dr. M. J. WICKS, who undertook the histological study of the tissue sections. Since the entire animal was not obtained, observations on other organs could not be made.

The dying of an old male bear (age class IX) was observed and reported by hunters on April 27, 1957, a few miles west of Anchorage. Retrospectively, there was reason to believe that the death of this animal had been precipitated when it was pursued by the hunters in an airplane, but this was not confirmed. The animal could not be recovered until two days later, by which time considerable *post mortem* degeneration had taken place. The bear weighed 93 Kg, and was moderately fat; a thick layer of subcutaneous fat was present over the rump. Dissection revealed severe inflammation of the lungs and pleura. On the right side, the pleural surfaces were covered by a fibrinous exudate, but this was lacking in the left side of the thorax. Macroscopically, the cut surfaces of the lungs had a mottled appearance, with large areas of pale yellowish, amorphous tissue interspersed with ostensibly normal areas. Both lungs were affected to about the same extent. Scattered, necrotic foci measuring 2–4 mm were present in the liver; the other organs were apparently normal. The histological findings, according to Dr. JAMES G. BRIDGENS, supported the conclusion that the changes in the lungs had resulted from an inflammatory process, and the condition was diagnosed as bronchopneumonia.

The probable origin of the pulmonary infection became evident after the skull of this animal was cleaned. Chronic suppurative inflammation within the left tympanic bulla had resulted in osteomyelitis with the formation of necrotic sinuses. The affected area was more or less circular, of about 40 mm in diameter (Fig. 12). The ventral wall of the tympanic bulla and the adjacent basilar portion of the occipital bone had been destroyed, leaving a sinus of about 20 mm in diameter. Exostoses were numerous on the surrounding surfaces, particularly on the paramastoid process. The stylo-mastoid foramen was involved, as were both the carotid foramen and the Eustachian opening. A sinus 25 mm in greatest diameter had perforated the medial



Figure 12. Diseased skull of a black bear. Two of the described areas are visible (arrows)

it drained into the nasal cavity. The pulmonary infection evidently followed the aspiration of purulent exudate draining from the necrotic sinuses into the pharynx. The probability that this would occur was no doubt enhanced during denning time, when the capacity of the bear to evacuate such material must have been significantly reduced.

Black bears that survive to old age nearly always have badly worn molars, and often exhibit signs of periodontal disease. These disorders occur with greater frequency in brown bears and are largely a result of herbivorous habits. I have not observed any severely worn molars in a large series of skulls from polar bears, whose carnivorous propensities have been well documented.

Fourteen skulls, of the series studied, represented aged animals (class X), of which 11 exhibited severely worn molars and signs of periodontal disease. The latter ranged from slight osteoporosis of the alveolar margins to extensive involvement of the alveoli and surrounding bone, with loss of teeth and the formation of necrotic sinuses. Diseased teeth had been lost from 3 skulls, and rather extensive absorption of alveolar bone was noted in several instances. In 8 skulls, attrition had been so severe that one or more teeth were represented only by their roots, which remained in the alveoli. Such excessive wear is not always accompanied by periodontal disease, but usually some signs of inflammation are visible.

Signs of periodontal disease were noted in 7 of 35 skulls representing age class IX, and, compared with the older animals, the affected areas were much less extensive. In these specimens, injuries to single teeth had apparently given access to infection. There was no evidence of such disease in animals of age classes I through VIII.

Dental caries does not occur in wild bears, according to COLYER (1936, p. 617). However, HALL (1940) reported having found carious teeth in 8 skulls among 360 that he examined, and he suggested that the condition was caused by a natural diet that he regarded as rich in sugar. "Cup-like attrition," similar to that described by COLYER, is seen rather commonly on the appositional surfaces of molars in both black bears and brown bears in Alaska. Some teeth in old black bears had remarkably deep cavities with dark-stained walls, which apparently had resulted purely from abrasion. However, it was noted that organic matter, particularly plant fragments and small seeds, becomes impacted in deeply worn cavities that communicate with the pulp canals of the roots. The decomposition of such materials might lead to caries of the adjacent surfaces of the cavities, but histological study of properly prepared specimens will

surface of the pterygoid bone on the right side, opening from the natural sinus cavities underlying the parietal and squamous temporal bones. The bone surrounding the foramen ovale was osteoporotic. A third necrotic sinus, about 10 mm in diameter, perforated the palatine process of the maxilla on the left side, immediately posterior to the second molar but not involving its alveolus, from where

be necessary to evaluate these conditions. The canines of some of the aged animals had been broken off near the gingival surface, exposing the pulp cavity, and in such teeth infections were not observed. None of the captive bears showed any evidence of dental disease, although the canines in some were badly worn from their habitual biting of the metal rods of the cages.

Few signs of injuries were observed in the skulls of the black bears compared with findings in skulls of either brown or polar bears in Alaska. Two old animals (class X) had sustained transverse fractures of one mandible. Healing had been complete in both, but there was residual periodontal disease in one, with involvement of the posterior root of the second molar; the extent of the affected area could not be defined because the observed thickening of the ramus had in part resulted from the healing of the fracture. Old fractures of one zygomatic arch had healed in three animals (class IX) with no significant deformity. The right mandible of another bear (class IX) exhibited osteoporosis over the anterior half of its lateral surface with no evident cause. An injury sustained by an adult bear (class VIII) involved the proximal end of the left nasal bone and the adjacent portions of the left frontal bone and the maxilla; after healing a shallow concavity about 60 mm in diameter remained.

One case of unusual interest involved an old black bear (class X) shot during October, 1952, while raiding the provisions of a trapper near Skwentna. Local hunters noted the absence of tracks or other signs of activity while flying in the vicinity, but made no investigation until January, at which time the bear, shot through the head, was found outside the door of the cabin; the trapper's stores were in a state of disorder, and the trapper himself was dead, presumably as a result of injuries inflicted by the bear. The animal was very thin, weighing only 73 Kg, and its stomach contained food items consumed in the cabin. After the skull was cleaned, signs of an old injury became apparent; bilateral perforations involved the lacrimal bones and the orbital portion of the temporal bones around the openings of the lacrimal canals. The injury was not recent, as evidenced by the proliferation of bone, but an irregular perforation persisted in the medial wall of each orbit. In view of the circumstances, the animal might have been blinded by a bullet passing transversely through the head, which could explain its poor condition and failure to den, as well as its having been attracted to the provisions in the cabin. Another bear (class IX) was found to have sustained a similar, though unilateral injury, resulting in the perforation of the medial wall of the left orbit near the opening of the lacrimal canal. A fragment of lead, possibly a bird-shot, was found embedded in the nasal bone of another adult animal. Careless shooting is no doubt the primary cause of injury in bears, at least in populated areas.

The causes of natural mortality in the black bear in Alaska are obscure, except for those indications discussed above. KURTÉN (1958) has called attention to the high winter mortality in cave bears, as evidenced by skeletal remains in the caves in which they denned, but comparable information on black bears is difficult to obtain, for their dens are used only a few years at most, so that the accumulation of a significant quantity of remains cannot be expected. WRIGHT (1910, p. 67) remarked that he had found many carcasses of black bears „in dens and elsewhere,“ but he provided no further information. Winter at higher latitudes must be a rigorous time for individuals unable to build adequate reserves of fat. KURTÉN stated, in reference to cave bears, that old animals with badly worn teeth enter the dens in poor condition and die during this period. Some old black bears have such badly worn teeth as to be, in effect, early edentulous, yet they are able to deposit what appears to be a normal amount of fat. However, the year to year fluctuations in abundance of food may be of critical importance to such individuals. Besides poor dental function, the aged animals are frequently afflicted with periodontal disease and, as noted by COLYER

(1936), aspiration of exudate may give rise to pulmonary infection. There is evidence that bears in poor physical condition do not attempt to den, instead remaining active into the late fall; such animals must soon starve. Solitary cubs appear to be unable to den alone in northern regions and must also starve soon after the first autumnal snows. ERICKSON (1959) found that two cubs released on islands in northern Michigan were able to survive the winter alone. In both cases at least a limited amount of food might have been available along the beaches. WEEKS (1888, cited in SILVER, 1957) expressed the opinion that many die during their first winter or soon after they emerge from the dens in the spring.

The significance of interspecific and intraspecific strife among these animals is unknown. However, there is a widespread belief in Alaska that brown bears prey upon black bears at every opportunity.

Acknowledgments

Many persons have contributed significantly to this study since its inception. Skulls and other materials from wild bears were provided especially by the following: Mr. and Mrs. PETER BADING, Messrs. JERRY BRUNNER †, WEBSTER K. CLARK, RICHARD G. DREW, WARD GAY, LEE HANCOCK, WILLIAM HERNANDEZ, FRENCHY LAMOUREUX, MAX SHELLABARGER †, JOHN SWISS, BRADLEY TEMPLE, L. H. TEMPLE, MARTIN VORYS, and Mr. and Mrs. JOHN WHITE. Biologists of the United States Fish and Wildlife Service made available nearly all of the cubs that were kept in captivity, as well as other specimens. Mr. M. M. MOORE donated two captive bears that had been in his possession for several years. Dr. RAYMOND J. HOCK gave me his observations and other data on captive animals, and he provided the captive-born cub and skulls of adults. Dr. JAMES G. BRIDGENS and Dr. M. J. WICKS diagnosed the sections of diseased tissue, and Dr. MICHAEL F. BEIRNE reviewed the histological findings in the ovaries. The radiographs were prepared by Miss HILDA KVAMMEN, R. N.; Dr. LAURENCE IRVING and Dr. EDWARD M. SCOTT made suggestions regarding interpretation of some of the data. Some of the photographs were prepared by Mr. LEONARD J. PEYTON. Dr. FRANCIS H. FAY and Mr. FRANCIS S. L. WILLIAMSON have assisted with this work since 1955; I am indebted to them also for their critical review of the manuscript. The histological sections and illustrative material were prepared by Mrs. REGGIE V. RAUSCH, who has assisted with this study since 1951.

To these persons, as well as to others not individually named, I express my sincere thanks.

Summary

In Alaska, where the winters are relatively long and severe, the denning period of the black bear, *Ursus americanus* Pallas, lasts 6 to 7 months. During this time, a body temperature of 32–33° C. persists; this represents a decrease of about 5–6° from that of active animals.

Growth in the black bear is correlated closely with the annual cycle and is limited largely to the period of activity. As a result of the interrupted growth, zones corresponding to the period of activity are laid down annually on the roots of the canines. The demarcation of the annual zones is visible as external, ring-like markings. The greatest amount of growth takes place during the first three summers of life, with the growth zones decreasing gradually in width thereafter until the roots of the canines are fully developed, usually in the 6th summer. These growth zones provide a means by which age in individual bears can usually be determined through the 6th summer of life. The first six age classes are designated I through VI in the present work. The remaining classes, designated VII through X, represent age groups that could be characterized only relatively by means of changes in the growing skull (closure of sutures; development of secondary sex characteristics), tooth wear, etc.

Comparative growth was also investigated in the skulls of wild and captive black bears. It was determined that captives that did not den grew about twice as fast as wild bears within the same period of time. The length of the growing time is particularly significant in this connection, but the artificial diet received by the captives was presumably also important.

In addition, some characteristics of dentition of the black bear have been described, including eruption times, sexual dimorphism, tooth wear, and variation. Reproductive biology has been discussed briefly, and findings on parasites and diseases have been presented.

Zusammenfassung

In Alaska erreicht die Winterruhe des Schwarzbären, *Ursus americanus* Pallas, eine Dauer von 6 bis 7 Monaten. Dies ist auf die Wirkung des strengen Winterklimas zurückzuführen. Während der ununterbrochenen Ruhezeit herrscht eine Körpertemperatur von 32 bis 33° C., d. h. ein Temperaturabfall von etwa 5 bis 6°.

Das Wachstum des Schwarzbären ist mit dem Jahreszeitenzyklus eng verknüpft und zu einem hohen Grad auf die Periode der Aktivität beschränkt. Als Folge des unterbrochenen Wachstumsprozesses lagern sich jährliche, in der Aktivitätsperiode auftretende Anwachszonen auf die Eckzahnwurzeln auf. In den ersten 3 Jahren ist das Wachstum am stärksten; danach wird der Zuwachs allmählich geringer, bis im 6. Sommer die Eckzahnwurzeln gewöhnlich vollkommen entwickelt sind. Die Abgrenzung der Jahreszonen ist durch äußerliche, ringförmige Markungen ersichtlich. Durch diese Wachstumszonen wird jährlich bis zum 6. Sommer die Altersbestimmung ermöglicht. In der vorliegenden Arbeit werden die ersten 6 der 10 Altersklassen römisch I bis VI bezeichnet. Die übrigen Altersklassen, römisch VII bis X, repräsentieren Altersgruppen, die nur relativ durch Veränderungen des wachsenden Schädels (Verwachsungsgrad der Nähte; Entwicklung der Geschlechtsmerkmale), Abnutzung der Zähne, usw., charakterisiert werden konnten.

Schädelwachstum bei wilden und bei gefangen gehaltenen Schwarzbären wurde vergleichend untersucht. Es wurde festgestellt, daß die gefangenen Bären, ohne beträchtliche Aktivitätsverminderung (keine Winterruhe), im gleichen Zeitraum ungefähr zweimal so viel wuchsen wie wilde Bären. In diesem Zusammenhang ist die Wachstumsdauer von besonderer Bedeutung, und die Einwirkung des Kunstfutters war vermutlich wichtig.

Neben den gemachten Beobachtungen wurden auch die Eigentümlichkeiten des Gebisses des Schwarzbären beschrieben, einschließlich Zahnwechsel, Geschlechtsdimorphismus, Abnutzung, und Variabilität. Die Fortpflanzungsbiologie wurde ebenfalls kurz besprochen, desgleichen Feststellungen über Parasiten und Krankheiten.

Résumé

En Alaska, où les hivers sont relativement longs et rigoureux, la période dans laquelle l'ours noir (*Ursus americanus* Pallas) reste dans sa tanière hivernale dure de six à sept mois. Pendant ce temps, la température corporelle des animaux est 32–33° C.; c'est une diminution de 5–6° de celle des animaux actifs.

La croissance dans l'ours noir est en accord avec le cycle annuel et arrive en grande partie dans l'époque d'activité. A cause de la croissance intermittente, des zones correspondantes à cette époque annuelle se trouvent sur les racines des canines. Les démarcations des zones annuelles sont visibles comme des marquages externes annulaires. La plupart de la croissance arrive pendant les trois premiers étés de la vie, et en suite les zones de la croissance se sont réduites en largeur jusqu'au moment où les racines des canines sont développées pleinement, usuellement dans le sixième été. Par ce moyen, on peut déterminer l'âge des animaux individuels jusqu'au septième été. Les six premières classes de l'âge sont nommées I–VI dans cette étude. Les autres, désignées VII–X, représentent des groupes que l'on ne peut que caractériser relativement par moyen des changes du crâne croissant (fermeture des sutures; développement des caractères secondaires sexuels), l'usure des dents, etc.

La croissance comparative des ours noirs captifs et sauvages a été recherchée dans les crânes. On a trouvé que les captifs qui ne sont pas entrés dans leurs tanières hivernales sont crûs à peu près deux fois plus vite que les sauvages, dans le même espace de temps. Bien que la longueur du temps de la croissance soit significative ici, la diète artificielle est aussi importante.

En outre des caractéristiques de la dentition ont été décrits, y comprenant l'éruption, la dimorphisme sexuelle, l'usure des dents, et la variation. On a discuté brièvement la biologie reproductive et des faits sur des parasites et des maladies.

Literature

- BAKER, A. B. (1912): Further notes on the breeding of the American black bear in captivity. *Smithson. Misc. Coll.* 59, 1–4. — BAKER, R. H. (1956): Mammals of Coahuila, México. Univ. Kans. Pub., Mus. Nat. Hist. 9, 125–335. — BENNETT, L. J., ENGLISH, P. F., and WATTS, R. L. (1943): The food habits of the black bear in Pennsylvania. *J. Mammal.* 24, 25–31. — BIGELOW, N. K. (1922): Insect food of the black bear (*Ursus americanus*). *Canad. Entomologist* 54, 49–50. — BROWN, C. E. (1936): Rearing wild animals in captivity, and gestation periods. *J. Mammal.* 17, 10–13. — CANIVENC, R. (1960): L'ovo-implantation différée des animaux sauvages; in: Les fonctions de nidation utérine et leurs trouble. Pp. 33–86. Masson, Paris. — CHATELAIN, E. F. (1950): Bear-moose relationships on the Kenai Peninsula. *Trans.* 15th No.

Amer. Wildlife Conf. Pp. 224-233. — COLYER, F. (1936): Variations and diseases of the teeth of animals. John Bale, Sons & Danielsson, London. 750 pp. — COTTAM, C., NELSON, A. L., and CLARKE, T. E. (1939): Notes on early winter food habits of the black bear in George Washington National Forest. J. Mammal. 20, 310-314. — DALQUEST, W. W. (1948): Mammals of Washington. Univ. Kans. Pub., Mus. Nat. Hist. 2, 1-444. — DUBININ, V. B., and LESHKOVICH, L. I. (1945): Zhirovye rezervy tarbaganov i ikh zarazhennost' askaridami pored vpadeniem v spiachku. Zool. Zhur. 24, 373-378. — EISENTRAUT, M. (1956): Der Winterschlaf mit seinen ökologischen und physiologischen Begleiterscheinungen. Gustav Fischer, Jena. 160 pp. — ELDER, W. H. (1951): The baculum as an age criterion in mink. J. Mammal. 32, 43-50. — ERDBRINK, D. P. (1953): A review of fossil and recent bears of the old world. Doct. Diss., de Lange, Deventer. 597 pp. — ERICKSON, A. W. (1959): The age of self-sufficiency in the black bear. J. Wildl. Mgt. 23, 401-405. — FRILEY, JR., C. E. (1949): Age determination, by use of the baculum, in the river otter, *Lutra c. canadensis* Schreber. J. Mammal., 30, 102-110. — GERSTELL, R. (1939): The growth and size of Pennsylvania black bears. Pennsylv. Game News 10, 4-7. — GRINNELL, J., DIXON, J. S., and LINDALE, J. M. (1937): Fur-bearing mammals of California. Their natural history, systematic status, and relations to man. Vol. 1. Univ. Calif. Press, Berkeley. 375 pp. — HALL, E. R. (1928): Records of supernumerary teeth in bears. Univ. Calif. Pub. Zool. 30, 243-250. — HALL, E. R. (1940): Supernumerary and missing teeth in wild mammals of the orders Insectivora and Carnivora, with some notes on disease. J. Dental Res. 19, 103-143. — HAMILTON, JR., W. J. (1943): The mammals of eastern United States. Comstock, Ithaca. 432 pp. — HAMLETT, G. W. D. (1935): Delayed implantation and discontinuous development in the mammals. Quart. Rev. Biol. 10, 432-447. — HOCK, R. J. (1951): Rectal temperatures of the black bear during its „hibernation.“ Proc. Second Alaska Sci. Conf. Pp. 310-312. — HOWELL, A. B. (1925): Pathologic skulls of captive lions. J. Mammal. 6, 163-168. — IRVING, L., and KROG, J. (1954): Body temperatures of arctic and sub-arctic birds and mammals. J. Applied Physiol. 6, 667-680. — JELLISON, W. L., and KOHLS, G. M. (1939): Siphonaptera: a list of Alaskan fleas. Public Health Repts. 54 (part 2), 2020-2023. — KALABUKHOV, N. I. (1956): Spiachka zhivotnykh. Khar'kovsk Univ., Khar'kov. 268 pp. — KOBY, F.-ED. (1949): Le dimorphisme sexuel des canines d'*Ursus arctos* et d'*U. spelaeus*. Rev. Suisse de Zool. 56, 675-687. — KURTÉN, B. (1955): Sex dimorphism and size trends in the cave bear, *Ursus spelaeus* Rosenmüller and Heinroth. Acta zool. fenn. 90, 1-48. — KURTÉN, B. (1958): Life and death of the pleistocene cave bear. Acta zool. fenn. 95, 1-59. — LAYNE, J. N. (1954): The os clitoridis of some North American Sciuridae. J. Mammal. 35, 357-366. — LINDEMANN, W. (1954): Zur Rassenfrage und Fortpflanzungsbiologie des karpatischen Braunbären, *Ursus arctos arctos* Linné, 1758. Säuger. Mitteil. 2, 1-8. — MAYR, E., LINSLEY, E. G., and USINGER, R. L. (1953): Methods and principles of systematic zoology. McGraw-Hill, New York. 336 pp. — MURIE, A. (1937): Some food habits of the black bear. J. Mammal. 18, 238-240. — MURIE, A. (1944): The wolves of Mt. McKinley. U. S. Dept. Int., Nat. Park Serv., Fauna Series 5. 238 pp. — NEAL, E. G., and HARRISON, R. J. (1958): Reproduction in the European badger (*Meles meles* L.). Trans. Zool. Soc. London 29 (Part 2), 67-131. — POHLE, H. (1923): Über den Zahnwechsel der Bären. Zool. Anzeiger 55, 266-277. — PRELL, H. (1930): Über doppelte Brunstzeit und verlängerte Tragzeit bei den europäischen Arten der Gattung *Ursus* Linné. Biol. Zentralbl. 50, 257-271. — RAUSCH, R. (1954): Studies on the helminth fauna of Alaska. XXI. Taxonomy, morphological variation, and ecology of *Diphyllbothrium ursi* n. sp. provis. on Kodiak Island. J. Parasit. 40, 540-563. — RAUSCH, R. (1955): Unusual pathogenicity of *Diphyllbothrium* sp. in a black bear. Proc. Helminth. Soc. Wash. 22, 95-97. — RAUSCH, R., BABERO, B. B., RAUSCH, R. V., and SCHILLER, E. L. (1956): Studies on the helminth fauna of Alaska. XXVII. The occurrence of larvae of *Trichinella spiralis* in Alaskan mammals. J. Parasit. 42, 259-271. — SCHEFFER, V. B. (1950): Growth layers on the teeth of Pinnipedia as an indication of age. Science 112, 309-311. — SCHNEIDER, K. M. (1953): Über die Tragzeit des Eisbären (*Thalassarctus maritimus* Erxl.). Zool. Anzeiger 151, 210-225. — SILVER, H. (1957): A history of New Hampshire game and furbearers. New Hamp. Fish and Game Dept. Survey Rept. 6. 466 pp. — SIMPSON, G. G. (1941): Range as a zoological character. Amer. J. Sci. 239, 785-804. — STEINBACHER, G. (1958): Zur Fortpflanzungsbiologie des Braunbären (*Ursus a. arctos*). Säuger. Mitteil. 6, 27-28. — WRIGHT, P. L. (1947): The sexual cycle of the male long-tailed weasel (*Mustela frenata*). J. Mammal. 28, 343-352. — WRIGHT, P. L. (1950): Development of the baculum of the long-tailed weasel. Proc. Soc. Exp. Biol. Med. 75, 820-822. — WRIGHT, P. L., and RAUSCH, R. (1955): Reproduction in the wolverine *Gulo gulo*. J. Mammal. 36, 346-355. — WRIGHT, W. H. (1910): The black bear. Charles Scribner's Sons, New York. 127 pp.

Anschrift des Verfassers: Dr. ROBERT L. RAUSCH, Arctic Health Research Center, U. S. Department of Health, Education, and Welfare, Anchorage, Alaska

Zur Nomenklatur und Abstammung des Hausmeerschweinchens

Von Folkhart HÜCKINGHAUS

Aus dem Institut für Haustierkunde der Christian-Albrechts-Universität zu Kiel
Direktor: Prof. Dr. Wolf Herre

Eingang des Ms. 21. 3. 1961

Im Rahmen einer Bearbeitung der Unterfamilie *Caviinae* MURRAY 1866 (HÜCKINGHAUS, 1961) ergab sich die Frage nach der Bezeichnung des domestizierten Meerschweinchens. In der wissenschaftlichen Literatur ebenso wie auf den Namenstafeln in den Zoologischen Gärten findet man die verschiedensten wissenschaftlichen Benennungen für das Hausmeerschweinchen.

Am häufigsten gebraucht werden *Cavia cutleri* Bennett 1836, *Cavia cobaya* Pallas 1766 und *Cavia porcellus* (Linnaeus) 1758.

Der älteste Name ist *Mus porcellus* Linnaeus 1758. Alle anderen sind als Synonyme zu behandeln. Wenn das Hausmeerschweinchen eine selbständige Art wäre, hieße es demnach *Cavia porcellus* (Linnaeus) 1758. Das Hausmeerschweinchen ist jedoch eine domestizierte Tierform, die aus einer wilden Stammart hervorgegangen ist. Da aber eine nomenklatorische Trennung der Haustiere von ihren Stammarten, die im allgemeinen heute bekannt sind (HERRE, 1958), dem derzeitigen wissenschaftlichen Kenntnisstand nicht entspräche, schlug BOHLKEN (1958, 1961) vor, die Hausform

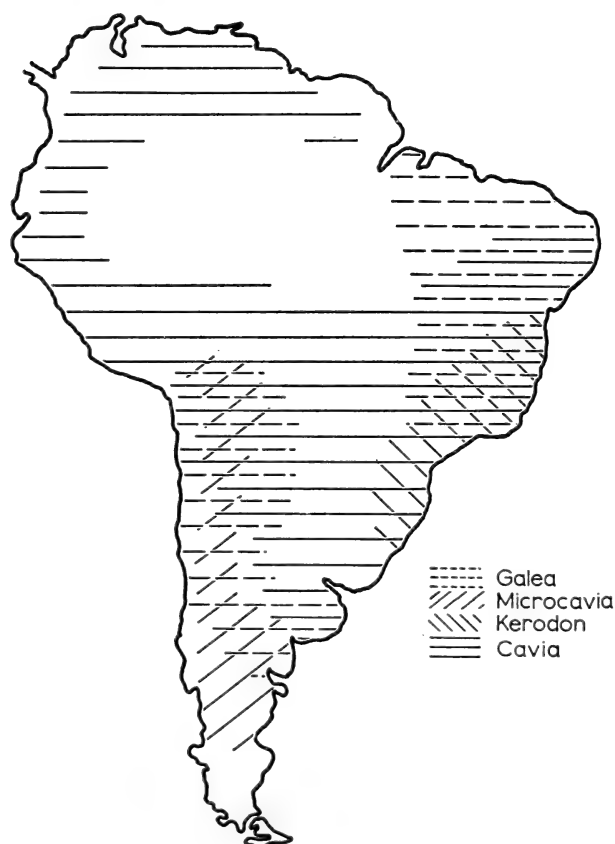


Abb. 1. Verbreitung der Gattungen *Galea*, *Microcavia*, *Kerodon* und *Cavia*

den natürlichen Gegebenheiten entsprechend, nomenklatorisch wie eine polytope Unterart der Wildform zu behandeln (vergl. HERRE, 1961). Gegen diese Auffassung sind Einwände erhoben worden (FELTEN, 1960), weil Nomenklaturgebräuche nicht

hinreichend beachtet worden seien. Als Stellungnahme zu solcher Kritik kann die Auffassung von SIMPSON (1961) angeführt werden, welcher schreibt (p. 110): „Nomenklature is completely an art and not a science at all, because it is solely a human contrivance and corresponds with nothing in (nonhuman) nature even through applied to scientific interpretation of things existing in nature“. Und weiter „A basic principle of taxonomic art is that its results be useful“. Als LINNÉ sein System zusammenstellte, waren die Beziehungen zwischen Haustieren und ihren Wildarten noch nicht durchsichtig. Für die Ansicht von BOHLKEN und die Berücksichtigung nomenklatorischer Regeln gelten daher die Worte von SIMPSON (p. 111): „To maintain greatest usefulness, classification must be consistent not with knowledge of some fixed time in the past, but as nearly as may be with the constantly



Abb. 2. Verbreitung der Arten und Unterarten der Gattung *Cavia*

- | | |
|----------------------------------|-----------------------------------|
| 1a <i>Cavia aperea aperea</i> | 1g <i>Cavia aperea tschudii</i> |
| 1b <i>Cavia aperea rosida</i> | 1h <i>Cavia aperea festina</i> |
| 1c <i>Cavia aperea hypoleuca</i> | 1i <i>Cavia aperea guianae</i> |
| 1d <i>Cavia aperea pamparum</i> | 1j <i>Cavia aperea anoalaimae</i> |
| 1e <i>Cavia aperea sodalis</i> | 2 <i>Cavia fulgida</i> |
| 1f <i>Cavia aperea osgoodi</i> | 3 <i>Cavia stolida</i> |

changing knowledge of today“. Für die Nomenklatur des Hausmeerschweinchens ist daher die Kenntnis der wilden Stammform notwendig.

Das domestizierte Meerschweinchen gehört eindeutig zur Unterfamilie *Caviinae* Murray 1866. Diese Unterfamilie wird in vier Gattungen gegliedert, das sind: *Galea* Meyen 1833, *Microcavia* Gervais & Ameghino 1880, *Kerodon* Cuvier 1825 und *Cavia* Pallas 1766. Ihre Verbreitung beschränkt sich allein auf Südamerika (Abb. 1). Diese Gattungen lassen sich an auffallenden Schädelmerkmalen leicht unterscheiden. Die Gattung *Galea* hat pigmentierte Incisiven. Das Lacrimale unterbricht den Processus zygomaticus des Maxillare vollständig. Seine orbitaseitige, fast dreieckige Platte ist gut ausgebildet. Dadurch ist ein Canalis lacrimo-ethmoidalis kaum zu erkennen. *Microcavia*-Schädel, die in der geringen Größe *Galea*-Schädeln fast ent-

sprechen, haben keine pigmentierten Incisiven. Der Processus zygomaticus des Maxillare wird vom Lacrimale nicht vollständig unterbrochen. Die orbitaseitige Platte des Lacrimale ist nicht sehr stark ausgebildet. Zwischen der dorsomedialen Wand des Canalis nasale und der pars lateralis des Siebbeines ist ein deutlicher Canalis lacrimo-ethmoidalis vorhanden. Die Gattung *Kerodon* fällt durch große, schlanke Schädel auf. Wie bei *Microcavia* sind die Incisiven nicht pigmentiert. Desgleichen unterbricht das Lacrimale den Processus zygomaticus des Maxillare nicht vollständig. Ein Canalis lacrimo-ethmoidalis tritt aber kaum in Erscheinung. Auch bei der Gattung *Cavia* sind die Incisiven unpigmentiert, und das Lacrimale unterbricht den Processus zygomaticus des Maxillare nicht völlig. Charakteristisch ist aber auch hier seine orbitaseitige Ausbildung. Es ist eine kleine fast dreieckige Platte, die sich zum Corpus maxillare stark verschmälert und zwischen seiner dorsomedialen Wand und dem pars lateralis des Siebbeines einem großen Canalis lacrimo-ethmoidalis Raum gibt (HÜCKINGHAUS, 1961). Wichtig ist außerdem, daß allein bei der Gattung *Cavia* zwischen die Prismen der Backenzähne Zement eingelagert ist. In allen diesen Merkmalen stimmt das Hausmeerschweinchen mit der Gattung *Cavia* überein. Über die Zugehörigkeit des Haustieres zur Gattung *Cavia* kann also kein Zweifel bestehen.

Das Verbreitungsgebiet der Gattung *Cavia* erstreckt sich von Kolumbien, Venezuela und Guiana im Norden bis in die argentinischen Provinzen Tucuman und Buenos Aires, mit Ausnahme der tropischen Wälder des Amazonasbeckens. Aus diesem großen Gebiet sind drei Arten und neun Unterarten bekannt (Abb. 2) (HÜCKINGHAUS, 1961). Das wesentlichste Artkennzeichen ist die Ausbildung des M^3 . So ist bei *Cavia aperea* Erxleben 1777 die aborale Verlängerung am zweiten Prisma des M^3 nie durch eine Falte vom Rest des Prismas getrennt (Abb. 3b). Bei *Cavia fulgida* Wagler 1831 trennt eine deutliche Falte die aborale Verlängerung vom Rest des zweiten Prismas (Abb. 3a). Bei *Cavia stolidus* (Thomas) 1926 ist das zweite Prisma stark verlängert und nach innen hakenförmig umgebogen (THOMAS) 1926. Ein Vergleich dieser drei Arten mit dem Hausmeerschweinchen zeigt, daß es in diesem wichtigen Merkmal mit *Cavia aperea* übereinstimmt (Abb. 3c). Das Hausmeerschweinchen stammt also von *Cavia aperea* ab. Es muß daher im Sinne von BOHLKEN (1958, 1961) *Cavia aperea* F. *porcellus* (Linnaeus) 1758 heißen.

Alle anderen Schädelunterschiede zwischen *Cavia aperea* und der Hausform müssen, wie von mir nachgewiesen, als Domestikationsfolgen angesehen werden (HÜCKINGHAUS, 1961). So entsprechen die Abnahme der Hirnschädelkapazität und die damit verbundenen Proportionsänderungen am Hirnschädel sowie die Verkürzung der Schnauze den von allen anderen Haustieren (HERRE, 1955, 1958) bekannten Domestikationsmerkmalen.

Nicht nur von zoologischem, sondern auch von kulturhistorischem Interesse ist die Frage, wo die Domestikation von *Cavia aperea* vollzogen wurde. Naheliegender ist dabei an das Hochland der Anden, vor allem das Titicacabecken, zu denken, aus dem uns schon andere Stammformen autochthoner domestizierter Tiere, wie z. B. das Lama und das Alpaka (HERRE, 1958) oder die Nutzpflanzen Kartoffel und Tomate bekannt sind. Auch die hohe Kultur der vorkolumbianischen Einwohner dieses Gebietes spricht für die Annahme eines Domestikationszentrums in diesem Gebiet. Wesentlicher für

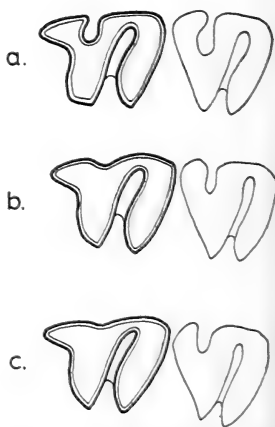


Abb. 3. Ausbildung des m^3 von: a: *Cavia fulgida*; b: *Cavia aperea*; c: Hausmeerschweinchen

den Nachweis der Heimat von *Cavia aperea porcellus* sind aber die Funde der Meerschweinchenmumien aus dem Gräberfeld von Ancon, das aus der Zeit vor der Entdeckung Südamerikas stammt. Schon NEHRING (1889, 1891) untersuchte sie eingehend und stellte fest, daß sie in Fellfarbe und Anatomie teils dem rezenten Haustier, teils der Wildform aus den Anden, *Cavia aperea tschudii* (Fitzinger) 1867, gleichen. Nach HERRE und RÖHRS (mündlich) sind solche Gräberfunde im Aussehen von den rezenten Hausmeerschweinchen nicht zu unterscheiden. Ein von mir untersuchter Schädel zeigt aber noch eine auffallende Übereinstimmung mit dem Hochlandmeerschweinchen, obwohl eine Abnahme der Hirnschädelkapazität feststellbar ist. Mit großer Sicherheit ist daher anzunehmen, daß das Meerschweinchen im Hochland von Peru domestiziert wurde und von der Unterart *Cavia aperea tschudii* abstammt.

Zusammenfassung

Das Hausmeerschweinchen stammt von *Cavia aperea* Erxleben 1777 ab. Es muß daher im Sinne von BOHLKEN *Cavia aperea* f. *porcellus* (Linnaeus) 1758 heißen. Die Untersuchungen von Hausmeerschweinchen-Mumien aus vorkolumbianischen Gräbern aus Peru machten wahrscheinlich, daß das Meerschweinchen im Gebiet des Titicacasees domestiziert wurde.

Summary

The domestic guiana pig descends from *Cavia aperea* Erxleben 1777. Therefore in the sense of BOHLKEN it must be called *Cavia aperea* f. *porcellus* (Linnaeus) 1758. The examination of domestic guiana pig-mummies from graves in Peru makes it possible, that the guiana pig became domesticated in the district of the Titicaca Lake.

Literatur

- BOHLKEN, H. (1958): Zur Nomenklatur der Haustiere; Zool. Anz., 160; pp. 167–168. — BOHLKEN, H. (1961): Haustiere und Zoologische Systematik; z. Tierz. u. Züchtungsbiol. (im Druck). — FELTEN, H. (1960): Besprechung von ERNA MOHR: Das Przewalskipferd; Natur und Volk, 90, 10. — HERRE, W. (1956): Fragen und Ergebnisse der Domestikationsforschung nach Studien an Hirnen; Zool. Anz., Ergbd., Verhandlg. d. Dtsch. Zool. Ges. Erlangen (1955); pp. 144 bis 214. — HERRE, W. (1958): Der derzeitige Stand des Domestikationsproblems; Naturw. Rundschau (1959), pp. 87–94. — HERRE, W. (1958): Abstammung und Domestikation der Haustiere; In: Handbuch der Tierzucht, I; Parey-Verlag, Berlin-Hamburg, pp. 1–58. — HERRE, W. (1958): Züchtungsbiologische Betrachtungsweisen an primitiven Tierzuchten; Zeitschrift f. Tierzucht und Züchtungsbiologie 71, pp. 252–272. — HERRE, W. (1961): Der Art- und Rassebegriff; In: Handbuch der Tierzucht Bd. 3, 1. Halbband; Parey-Verlag, Berlin und Hamburg. — HÜCKINGHAUS, F. (1961): Vergleichende Untersuchung über die Formenmannigfaltigkeit der Unterfamilie Caviinae MURRAY 1886; Ztschr. f. wiss. Zoologie 166, 1–2. — NEHRING, A. (1899): Über die Herkunft des Meerschweinchens (*Cavia cobaya*); Sitz: Ber. Naturf. Freunde Berlin pp. 1–4. — SIMPSON, G. (1961): Principles of Animal Taxonomy; Columbia University Press, XX; New York. — THOMAS, O. (1926): On Mammals from North Peru; Ann. Mag. Nat. Hist. 9, XVIII, pp. 166–167.

Anschrift des Verfassers: Dr. Folkhart HÜCKINGHAUS, Kiel, Institut für Haustierkunde, Neue Universität.

Ährenmaushügel in Österreich

VON ANTAL FESTETICS

Aus dem Zoologischen Institut der Universität Wien

Eingang des Ms. 22. 3. 1961

Meinem Freunde, PAUL WALDBOTT (Halbturn) möchte ich an dieser Stelle danken, daß er meine Untersuchungen ermöglicht und mir dabei stets selbstlos geholfen hat.

Die Grundlagen unseres modernen Bildes über die Verteilung der Subspecies des *Mus musculus* L. im mitteleuropäischen Raum legte ZIMMERMANN (1949) fest. Danach ist die phylogenetisch ursprünglichere Unterart *Mus musculus spicilegus*, in groben Zügen vom Wiener Becken bis zur Wolga verbreitet, und sie hat neben ihren äußeren anatomischen Charakteristika (Farbe, Farbgrenzen, Schwanzlänge, Körpergröße) eine wichtige ökologische, nämlich die ganzjährige Unabhängigkeit von menschlichen Bauten. Erdgeschichtlich relativ spät, wahrscheinlich im jüngeren Postglazial gelangte diese Stammform nordwestlich vordringend in den Raum von etwa Deutschland und Polen, ferner nach ganz Nordeuropa. Die hier entstandene Unterart *Mus musculus musculus* ist gegenwärtig im Süden bis zwischen München und Wien, dann von der Elbe nach Osten zu und im Norden bis zur Eismeerküste verbreitet. Die Ostgrenze des Areals ist nicht sicher festgelegt. Neben den schon erwähnten äußeren anatomischen Unterschieden ist der ökologische folgender: Die Unterart weist einen Übergang zum Kommensalismus auf, indem die meisten im Sommer als „Wildformen“ (auf den Feldern), im Winter aber kommensal (in menschlichen Gebäuden) leben. Da aber dieser Übergang gleitend ist, gibt es auch ganzjährig Wildlebende und auch ganzjährig Kommensale innerhalb der Subspecies. An diese Unterart schließt sich westlich *Mus musculus domesticus* an (wahrscheinlich auf ganz anderem phylogenetischen und geographischen Weg dorthin gelangt), der in früheren Zeiten als eigentliche „Hausmaus“ oft irrtümlich auch aus den *musculus-spicilegus*-Arealen gemeldet worden ist. (Vgl.: VÁSÁRHELYI, 1958.) Im Mediterranum innerhalb des westeuropäischen Raumes finden sich aber wieder (in Form und Farbe den osteuropäischen Wildformen etwas ähnliche) eigene Unterarten. In Südfrankreich fand ich eigene Populationen für die *Salicornia*-Steppen und eigene für die Gutshöfe; so sind da parallel zu der *musculus-spicilegus*-Gruppe wahrscheinlich auch Wildlebende und Kommensalen vorhanden (BAUER und FESTETICS, 1958). Innerhalb des *spicilegus*-Arealen lassen sich bei dieser ursprünglichen, kleinsten Steppenform wieder 2 Gruppen trennen:

1. mit ursprünglichem Wildtierverhalten,
2. mit abgeleitetem Verhalten; der Instinkt des Vorratsammelns ist schon verloren gegangen.

Diese Differenzierung kann sich nur mit der Abspaltung der Halbkommensalen von den Wildlebenden ausgebildet haben. Anscheinend sind sichere *spicilegus*-Merkmale nur die anatomischen, da das oben geäußerte ökologische Merkmal, ganzjährig wildlebend, sowohl im ungarischen als auch im russischen Raum – infolge menschbedingter Zwangsanpassung – viele Ausnahmen mit sich bringt. Es handelt sich um eine ober-

irdisch angelegte Wintervorratskammer, meist aus abgeissenen Ähren bestehend (daher auch wahrscheinlich der Name: Ährenmaus), die mit einer daraufgetragenen Erdschicht zugedeckt wird und äußerlich an den Maulwurfshügel erinnert. Bevor ich aber mit der Beschreibung dieser Erdhügel beginne, muß ich ihre geographische Verbreitung einigermaßen klarmachen.

1. Die Verbreitung der Ährenmaushügel

Anlässlich einer Herbstjagd im Burgenland fand ich am 7. XI. 1959 an der Parndorfer Platte (im Nordosten des Neusiedlersees) auf Stoppelfeldern 5 Wintervorratskammern. Dies war der erste österreichische Fund. Eine weitere Untersuchung (29. XII. 1959) ergab um den Wittmannshof auf noch nicht geackerten Feldern je Hektar 10 bis 20 solcher Hügel, auf manchen Brachfeldern sogar mehr. Obwohl BAUER (1960) die Kleinsäuger des Neusiedlersee-Gebietes einer umfangreichen, langjährigen Untersuchung unterzogen hat, ist er auf diese Ährenmaushügel nicht aufmerksam geworden; wahrscheinlich wurden sie mit Maulwurfshügeln verwechselt. ZIMMERMANN (1949) vermutet das Fehlen dieses Wildtierverhaltens sogar für das ganze Pannonicum, wenn er schreibt: „Die südöstliche Form, *M. m. spicilegus*, zeigt ursprüngliches Wildtierverhalten (Anlage von Winterbauten und Wintervorräten) nur im SW ihres Areals (Südukraine, Krim). Weiter nordwestlich (Ungarn) scheint sie sich im wesentlichen wie *musculus* in Deutschland zu verhalten.“ Diese Vermutung übernahmen auch MOHR (1950) und EIBL-EIBESFELDT (1950). Im Gegensatz dazu sind die Ährenmaushügel in Ungarn schon seit einem guten Jahrhundert bekannt. PETÉNYI, der 1882 die Ährenmäuse zuerst beschrieben hat, fand schon um die vierziger Jahre des vorigen Jahrhunderts (ÉHIK, 1929) die ersten als Hausmausvorratskammern erkannten Erdhügel. Eine gute Beschreibung gibt er über die Funde südöstlich von Budapest (vom 1. XI. 1852) bei CHYZER, (Vgl.: PETÉNYI) 1882. Die von MOJSISOVICS (1897) den Feldmäusen zugeschriebenen Nahrungsspeicher mit *Setaria* und *Chenopodium* sind auch sicherlich Ährenmaushügel. In seinem Werk über Ungarns Wirbeltiere gibt LOVASSY (1927) eine detaillierte Beschreibung dieser Erdhügel. Interessanterweise hat aber VÁSÁRHELYI (1958) nie solche Hügel gefunden: „Vermutlich hat die immer intensivere Wirtschaft diese Art von der Winterspeicherung abgeschreckt; wenn sie solche angelegt hat, hat der ständige Ackerbau ihre Speisekammern immer wieder vernichtet. Obwohl ich längere Zeit auch in solchen Gebieten gearbeitet habe, wo die extensive Wirtschaftsweise üblich war, habe auch ich die charakteristischen Ährenmaushügel dort nicht gefunden. Während meiner Untersuchungen hat man mir zwar oftmals „Ährenmauspeicher“ gezeigt, dies waren aber meistens nur durch Pflug oder Egge zusammengestoppelte, mit Erde vermischte Unkrautanhäufungen, in denen sich Ähren- oder Waldmäuse angesiedelt hatten. Es kann sein, daß diese später auch ein Nest hereingebaut und auch Nahrung in solchen gespeichert haben. Übrigens hat man mir als „Ährenmausnest“ auch solche verlassenen Schermaus-, Blindmull- und Maulwurfsnester gezeigt, in denen ebenfalls irgendeine Maus oder Wühlmaus sich angesiedelt hat.“ Diese Bemerkung beschränkt sich natürlich nur auf die Lokalitäten, (z. B. Pusztapó, Komitat Szolnok, in der Großen Ungarischen Tiefebene) wo VÁSÁRHELYI gearbeitet hat, schließt aber nicht das Vorhandensein solcher Hügel schon in den Nachbarlokalitäten aus. KITAIBEL fand solche Hügel selbst in der transdanubischen Hügellandschaft, (HORVÁTH, 1918); an der Donau-Theiss-Platte kommt die Erscheinung regelmäßig vor und schließlich ebenfalls östlich der Theiss (Békéscsaba). Nach MARTINO (1930, bei ZIMMERMANN, 1949) kommen in Ostjugoslawien die Vorratshügel vor, dagegen überwintern die westjugoslawischen Mäuse in Gebäuden. Von MIRIĆ erfuhr ich in

Belgrad, daß diese Grenze etwa in der Linie zwischen Kroatien und den ungarischen Gebieten (Baranya, Bácska, Bánát) Jugoslawiens ist. PEUS (bei ZIMMERMANN, 1949) beobachtete bei Saloniki (Griechenland) Hügel, bei denen er wegen der nicht aufgetragenen, sondern aufgeworfenen Erde eine erhebliche Tiefe des Baues vermutete. Vergleiche ich dies mit der Entstehung der Ährenmaushügel (folgt weiter unten), so ist das eher an Maulwurfs- oder Blindmullhügel zu denken. Die zahllosen Erdhügel, die zwischen der türkisch-griechischen Grenze und Saloniki von SCHWEIGER (mündl.) gefunden worden sind, hat nämlich der Finder alle als Blindmullhügel erkannt. Wie die Verhältnisse im siebenbürgischen Becken, der Wallachei und in Bulgarien sind, ist mir unbekannt. Für die Sowjetunion gibt TUPIKOVA (1947, bei ZIMMERMANN, 1949) etwa die Nordgrenze der Ukraine für die *musculus-spicilegus*-Grenze an, wesentlich nördlich davon aber (etwa in der Höhe von Mosyr, Woronesh, Borissoglebsk, Saratov, Kuibyschew, Kustanal und Barnaul) die Grenze zwischen Wildlebenden und Halbkommensalen. In den Wolga-, Ural- und Kaspisteen sollen die Ährenmäuse keinen Sammelinstinkt haben. BRAUNER (1925) stellte fest, daß in der Südukraine (auch in der Stadt Odessa) die *spicilegus*-Populationen halbkommensal sind, also winterlich in Gebäuden leben. HEPTNER (1956) beschreibt Wildlebende und Halbkommensalen der Schutzwaldzone der europäischen Sowjetunion. Schließlich nennt auch BERG (1959) für obige Zone die „Kurganmaus“ (dort „*M. musculus hortulanus*“) als häufig, welche die bekannten „Kurgantschiki“ (=Erdhügel) baut. Ob die Ährenmaushügel auch im Don-Wolga-Zwischengebiet eine normale Erscheinung sind, ist mir noch unbekannt. Zu all diesen Beobachtungen sei bemerkt, daß ich mir keine wildlebende Population ohne Vorratsbau- bzw. Sammelinstinkt vorstellen kann. So müßten Beob-

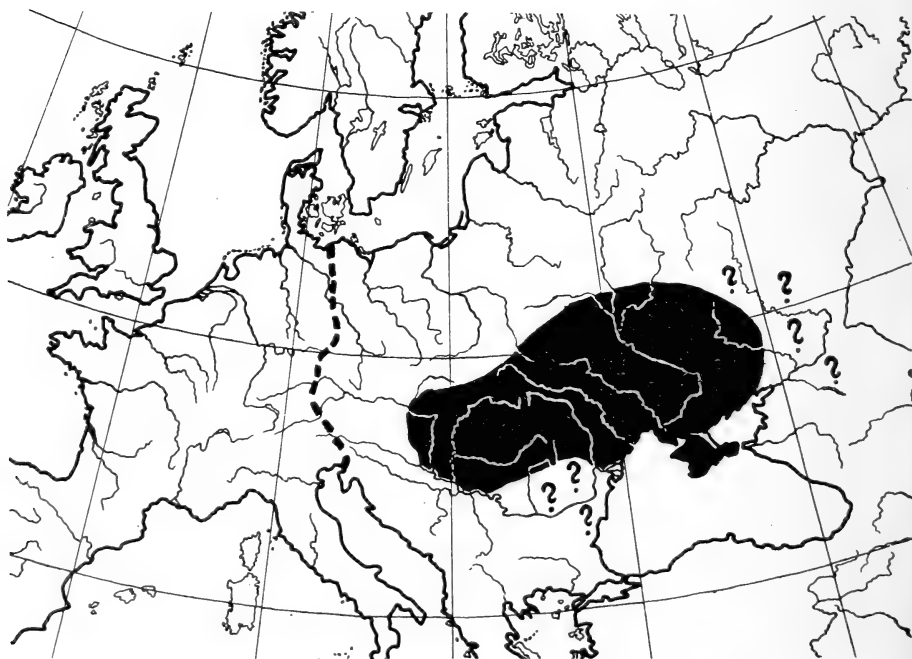


Abb. 1. Die Verbreitung der Ährenmäuse (*Mus musculus spicilegus*) mit ursprünglichem Wildtiervverhalten in Mittel- und Osteuropa. Die senkrechte gestrichelte Linie zeigt die Grenze zwischen den Verbreitungsgebieten des östlichen *Mus musculus musculus* und dem westlichen *Mus musculus domesticus*

achtungen, wie etwa die von TUPIKOVA, ähnlich jenen von VÁSÁRHELYI sein, oder es handelt sich um Halbkommensale. Die Gebiete also, in denen die ursprüngliche Steppenform der Ährenmaus noch Wildtiervverhalten, wie den Speicherinstinkt, behalten hat, sind hauptsächlich das Karpathenbecken und die Ukraine. (Abb. 1.) Interessant wäre es, das Grenzgebiet solchen Wildtiervhaltens zu studieren, etwa die Grenze der hügelbauenden Formen im rund 50 km langen Gebiet zwischen Wien und Halbtürn. In den niederösterreichischen Voralpen lebt schon die (wahrscheinlich kommensale) Übergangsform zu *M. m. spicilegus*.

2. Lage und Beschreibung

Als ich ein Jahr später (1960) intensiver die herbstliche Bauarbeit der Ährenmäuse beobachten konnte, habe ich die Hügel in großen Mengen gefunden. In überwiegender Zahl waren sie auf Feldern, die normalerweise weder im Sommer noch im Herbst gepflügt werden. Auf der Parndorfer Platte sind das Kleefelder, Robinien- oder Schwarzkieferbaumschulen etc., ferner die breiteren Stellen der grasigen Wegränder. So lagen die Hügel überwiegend – wenn wir den Großraum betrachten – entlang dieses Gitternetzes, das die weiten Felder der Kleinen Ungarischen Tiefebene in Form von Baumalleen oder Grasstreifen begrenzt. Deutlich ist dies eine zwangsbedingte Anpassung an die jährliche Bodenbearbeitung. Die Steppenform *spicilegus* hat ihre ursprünglich mit Wildblumen- und Wildgrasähren gefüllten Winternahrungsspeicher wahllos mitten im jungfräulichen Steppengelände angelegt, wie die Hügel auf Stoppelfeldern zeigen. Immer wieder versuchen die Mäuse, ihre Hügel auf solchen zu bauen; so fand ich auf Maisstoppelfeldern, die am spätesten eingeeckert werden, eine große Zahl von im Bau stehenden oder fertigen Hägeln. In den Ebenen der südlichen Ukraine (BRAUNER, 1925) und Ungarns (PETÉNYI, 1882) sind viele Hügel auch in Weizen-, Gerste- und anderen Stoppelfeldern gefunden worden. Offensichtlich bevorzugen also die Mäuse eine horizontale Verlagerung ihrer Speicher gegenüber einer vertikalen, das heißt, in Zwangslagen transportieren sie lieber über größere Strecken die Ähren zu ungestörten Standorten, anstatt eine pflugscharsichere, entsprechend tiefliegende, unterirdische Vorratskammer anzulegen, wie es etwa *Microtus arvalis* tut, oder noch ausgesprochener *Cricetus cricetus*. In der frischen Herbstsaat, auf Zuckerrübenfeldern und Weideflächen fand ich bisher noch keinen einzigen Hügel. Auf einem Maisstoppelfeld standen die Hügel 30 bis 700 m voneinander entfernt in den Zwischengräben der ehemaligen Maisreihen. Auf den relativ schmalen Feldern mit jungen Obstbäumen standen sie viel dichter, – entsprechend der sekundären Lage – jedoch nie näher als 10 m voneinander. Mit Unkraut bewachsene Felder scheinen die Ährenmäuse zu bevorzugen.

Der Hügel hat einen runden oder ovalen Basalumriß und ist im frischen Zustand kegelförmig. Der Basaldurchmesser mit 60 bis 120 cm und die Kegelhöhe mit anfangs bis 50 cm vom Neusiedlersee entsprechen den Normalhügeln der Ukraine, wo aber auch größere Hügel in bestimmten Jahren zu finden sind. Bei Mißernten sammeln nämlich die nach HEPTNER (1956) im Russischen auch „Hügelmäuse“ genannten Formen von Rispenähen das 4–5fache der normalen Getreidemenge. Diese Hügel haben dann meist einen ovalen Basalumriß mit Durchmessern von 70 cm \times 170 cm. Der Hügel besteht im wesentlichen aus einem zentralen Kern von reinen Samen oder Ähren und einer 4 bis 15 cm dicken, daraufgetragenen Erdschicht. Die meisten oberirdischen Speicher werden um eine „feste Achse“ gebaut, wie etwa einen alten Maiswurzelstock oder einen jungen Baumsproß, etc. (Abb. 2 und 4c). Oft, aber nicht immer, ist eine Art „Zeltgraben“ um den Hügel zu finden, vermutlich die Stelle, von wo die

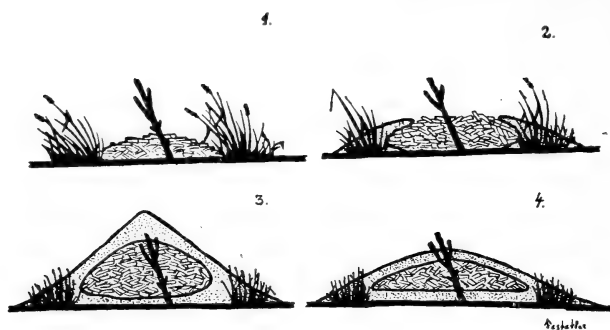


Abb. 2. Die Entwicklung des oberirdischen Winterspeichers der Ährenmaus im Gelände. — 1: Die abgehassten Ähren werden an einem relativ windgeschützten Ort um eine feste „Achse“ gestapelt. — 2: Um die Ähren wird eine dicke Erdschicht kränzförmig angelegt und nach oben zu zentrifugal verbreitert. — 3: Der frisch-fertige „Nahrungshügel“ ist kegelförmig. — 4: Nach dem winterlichen Schnee und Regen wird der Hügel breit und flach.

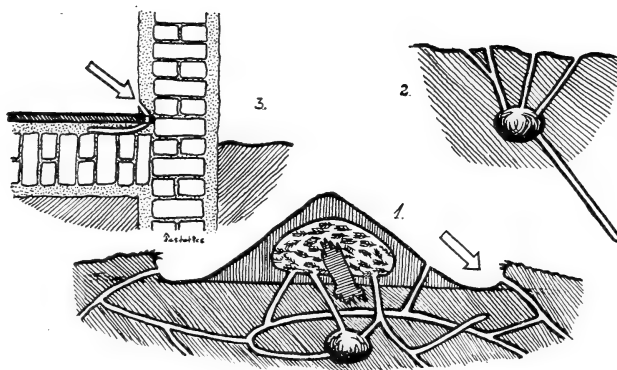


Abb. 3. Verlorengehen des ursprünglichen Wildverhaltens bei der Ährenmaus. — 1: Winteraufenthaltsort der wildlebenden Populationen, Burgenland, 1960. Nest in 25 cm Tiefe mit 15 cm Durchmesser, Nahrungsspeicher 180 cm breit, 30 cm hoch. — 2: Sommeraufenthaltsort der halbkommensalen Populationen, (HEROLD, 1924), Beobachtung auf der Greifswalder Oie/Ostsee, 1922; Nest in 20 cm Tiefe mit 10:25 cm Durchmesser und einem 40 cm langen, blindendenden Gang in die Tiefe. — 3: Ganzjähriger Aufenthaltsort der kommensalen Populationen, Wien, 1960; statt Nest nur Nische unter dem Fußboden in einem Raum.

Mäuse ihre letzte Erdmenge zum Bedecken gewonnen haben. In der zentrifugalen Wandung dieser Gräben mündeten unterirdische Gänge zur Oberfläche. (Pfeil bei Abb. 3,1 und Abb. 6a.) Weitere Mäuselöcher finden sich meist rund um den Hügel, aus verschiedenen unterirdischen Richtungen kommend, seltener aber auch an der Hügeloberfläche. Ihre Zahl beträgt 8 bis 40 Stück je Hügel, sie liegen in einem etwa 10 bis 20 cm breiten Streifen um ihn herum. Unter dem Hügel in einem horizontalen Bereich von wahrscheinlich 2–3 m ist ein systemloses Labyrinth von Gängen (mit 2 cm Durchmesser) zu finden, 3 bis 5 davon münden zur Speicherkammer. 15 bis 30 cm unter dieser, meistens nicht zentral liegend, wurde meistens das Nest (bisher immer nur eines!) der Mäuse gefunden. Es war kugelförmig mit durchschnittlich 15 cm Durchmesser und 1 bis 3 Gangmündungen. In dem mit trockenem Gras und Robinienblättern ausgepolsterten Wohnkammern fand ich nie Nahrungsreste oder Exkremente. Im Untersuchungsgebiet befindet sich unter der ca. 0,50 bis 1 m tiefen, braunen Erdschicht eine gelbe, lehmige Erdmasse. Interessanterweise waren die etwa 10 cm unter der Erdoberfläche laufenden Mausgänge mit solchem Lehm innen ausgefüllt, was von der Tiefe zeugt, welche die Mäuse beim Ganggraben da erreichen. Es machte den Eindruck

einer durch die Grabtätigkeit passiv mitgeschleppten Erde und nicht – wie bei *Spalax leucodon* nach FESTETICS (in Vorbereitung) – einer Bau- und Stampftätigkeit mit aktiv hintransportiertem Lehm.

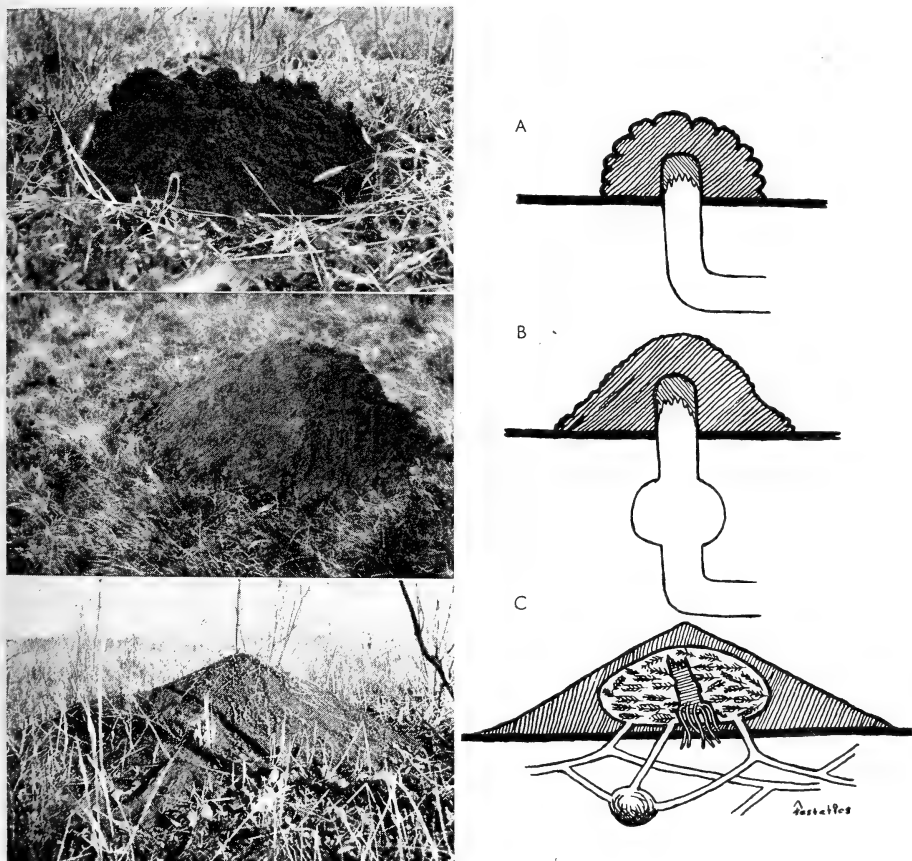


Abb. 4. Vergleich der durch Säugetiere verursachten Erdhügel in Mitteleuropa. Links Photo, rechts schematische Querschnitte. — a: Maulwurfshügel, *Talpa europaea*. — b: Blindmull-Hügel, *Spalax leucodon*. — c: Nahrungsspeicher der Ährenmaus, *Mus musculus spicilegus*. — Aufn. A FESTETICS

3. Inhalt und zeitliche Entwicklung

Die bisher von mir kontrollierten burgenländischen Winternahrungsspeicher hatten alle einen homogenen Inhalt, entsprechend dem Stoppelfeld, auf welchem sie angelegt waren. So beinhalteten jene an Maisfeldern ganz reine Maiskörner (Abb. 5, c und f), jene an Gerstenfeldern ausschließlich Gersteähren. (Abb. 5, b und e) Alle Hügel aber, welche an den Randstreifen, auf Brachfeldern oder Baumschulen gefunden worden sind, enthielten fast 100%ig Hirseähren (*Setaria glauca*). Wie PETÉNYI (1882) und BRAUNER (1925) aus der Großen Ungarischen Tiefebene bzw. der Südukraine berichten, bevorzugen die Ährenmäuse auch dort primär diese Wildpflanze. Folgende Pflanzen wurden in *spicilegus*-Speichern gefunden:

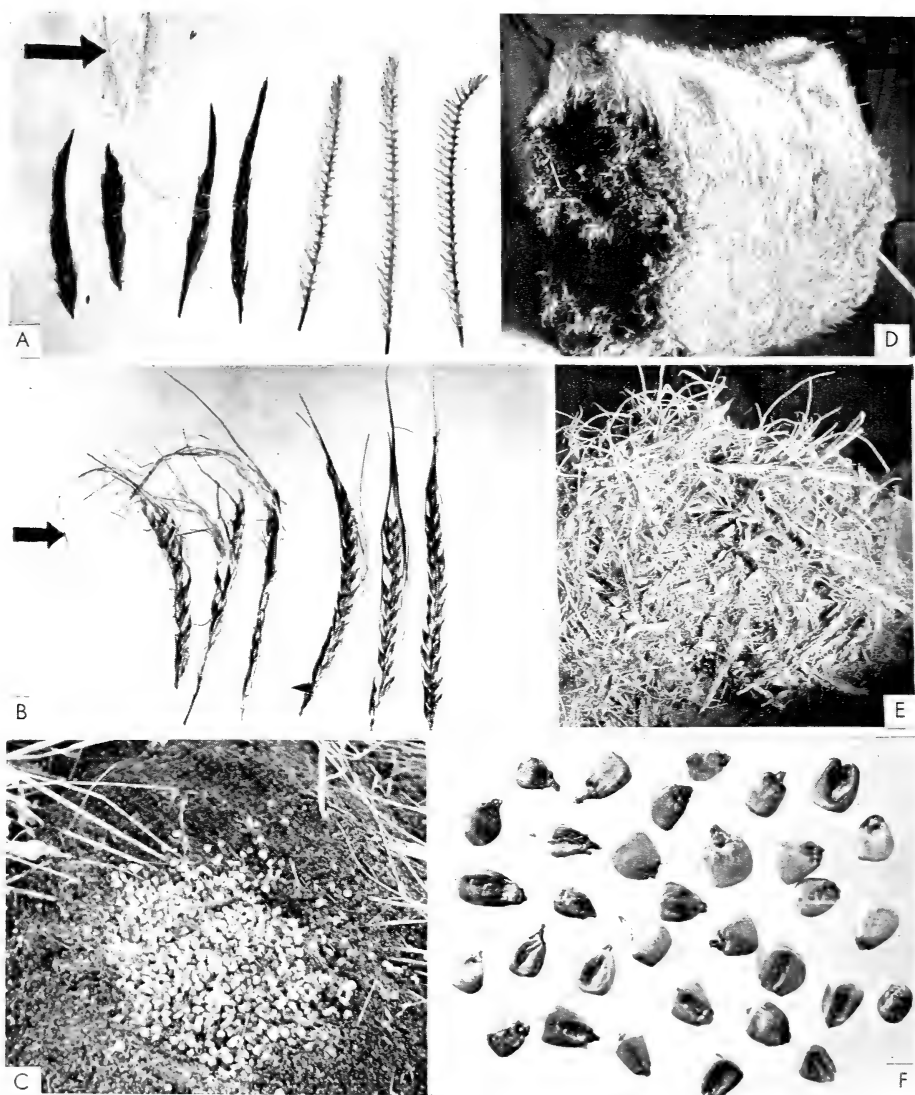


Abb. 5. Inhalt der Ährenmaushügel. — a: Die Rispenähren (*Setaria glauca*) sind im Hügel im Dezember noch in sauber-trockenem Zustand (im Bild rechts), im Januar aber schon feucht und keimen (im Bild links, Pfeil zeigt auf die Keime). — b: Die Gerstenähren (*Hordeum distichum*) im frisch-trockenen Zustand im Dezember (im Bild rechts) und im halbausgefressenen, keimenden Zustand im Januar (im Bild links, Pfeil zeigt auf die Keime). — c: Geöffneter Hügel von oben mit homogenem Maisinhalt. — d: Mitte des Winters sind die Rispenähren ein einziges verfilztes Keimwerk mit einer sehr zarten oberen Schicht (Pfeil). — e: Als erster durchbricht die Gerste mit ihren hochvitalen Keimlingen die Oberfläche des Hügel. — f: Die Maiskörner keimen am spätesten. — Aufn. A. FESTETICS

a. Kleine Ungarische Tiefebene

1. <i>Setaria glauca</i>	FESTETICS
2. <i>Hordeum distichum</i>	FESTETICS
3. <i>Zea mais</i>	FESTETICS

b. Große Ungarische Tiefebene

1. <i>Setaria glauca</i>	PETÉNYI
2. <i>Atriplex hortensis</i>	PETÉNYI
3. <i>Atriplex tatarica</i>	PETÉNYI
4. <i>Panicum miliaceum</i>	PETÉNYI
5. <i>Eryngium campestre</i>	PETÉNYI
6. <i>Chenopodium album</i>	PETÉNYI
7. <i>Triticum vulgare</i>	PETÉNYI
8. <i>Hordeum distichum</i>	PETÉNYI
9. <i>Cannabis sativa</i>	PETÉNYI
10. <i>Chenopodium glaucum</i>	MOJSISOVICS
11. <i>Chenopodium polyspermum</i>	MOJSISOVICS

c. Südukraine

1. <i>Matricaria chamomilla</i>	BRAUNER
2. <i>Setaria glauca</i>	BRAUNER
3. <i>Hordeum distichum</i>	BRAUNER
4. <i>Triticum vulgare</i>	BRAUNER
5. <i>Avena sativa</i>	BRAUNER
6. <i>Secale cereale</i>	HEPTNER
7. „Unkraut“	HEPTNER

Um einen quantitativen Durchschnittswert zu gewinnen, hatte ich den Inhalt mittelgroßer Ährenmaushügel am 4. I. 1961, zu einer Zeit also, wo vermutlich nichts mehr dazugetragen wird, gemessen. Alle 3 angeführten Winterspeicher hatten einen ganz homogenen Inhalt:

1. Maiskörner, trocken	kg 3,60
2. Gersteähren mit langem Keim, feucht	kg 4,00
3. Hirseähren mit langem Keim, feucht	kg 9,80

Gerste und Hirse waren in einem sauberen, zentralen Klumpen, die Maiskörner aber auch an der Peripherie, mit Erde vermischt. So nahm ich alles mit, schwemmte die Erde mit Wasser aus und trocknete schließlich die gesäuberten Maiskörner. Nach HEPTNER (1956) speichert die „Hügelmaus“ 2,5 bis 16 kg, am häufigsten 5–7 kg in der Sowjetunion. BRAUNER (1925) führt 1,5 bis 3,25 l für die Südukraine an, bei Mißernten von Hirse das schon erwähnte 4–5fache Quantum aber. Wenn wir also als Durchschnittswert 5–6 kg pro Hügel nehmen, und die Tagesrate einer Maus (Hausmaus, gemessen von CONDE, 1944) in Gerste 3,2 g ausmacht, (bei anderen Objekten, wie Fleisch, Brot etc. bedeutend weniger) ist das ein großes Quantum, aus welchem 4–6 Individuen sicher ein halbes Jahr leben können. Daß bei den einzelnen Ähren die nichtverwertbaren Teile schätzungsweise $\frac{1}{3}$ ausmachen, ist einkalkuliert. Bemerkte sei noch, daß nach HEROLD (1924) *Mus m. spicilegus* gegenüber den *Microtus*-Arten ein sehr minimales Trinkbedürfnis hat.

Im Burgenland beginnen die Ährenmäuse relativ spät, Ende Oktober–Anfang November, mit dem Bau oberirdischer Winterspeicher. In der Ukraine sind die Hügel Mitte Oktober schon fertig, zur Zeit, wo im darunterbefindlichem Nest noch die Jungen der letzten Würfe sind. (Der Wurf von Ende August und ein ganz frischgeborener Wurf) (BRAUNER, 1925). Nach HEPTNER (1956) stehen die Hügel von Ende VIII bis Ende XI im Bau. BERG (1959) führt nur 3–4 Wochen (im VIII oder IX) für die Bau-

zeit an. PETÉNYI (1882) beobachtete, daß die Ährenmäuse auch im Winter bis zur Frostzeit ihre Hügel ständig reparieren. Die burgenländischen Hügel waren größtenteils Anfang Dezember fertig, zur gleichen Zeit fand ich aber ausnahmsweise noch offene Speicher.

Die Entwicklung dieser Hügel geht folgendermaßen vor sich: es werden die Ähren möglichst – wie schon erwähnt – um ein festes Gebilde angehäuft, und gleichzeitig um sie herum ein Kranz von Erde angelegt. So wachsen beide Mengen parallel und die Erdschanze breitet sich nach innen und oben aus, und verdeckt schließlich auch am Gipfel des Kegels die noch frei sichtbaren Ähren. (Abb. 2) Im frischen Zustand ist also der Hügel meistens kegelförmig, wird aber durch Regen und Schneedecke später flach und breit. (Abb. 6 b und c) Nach dem ersten Schnee stopfen die Mäuse den Großteil der Löcher zu. Die im Hügel gespeicherte Ährenmasse ist Anfangs trocken (Abb. 5 a und b, jeweils die drei rechten Ähren!) einen Monat später aber schon eine feuchte, verfilzte, dampfende Masse, vom Keimwerk durch und durch geflochten, so daß es als eine feste Einheit (Abb. 5 a und b, jeweils die 4 resp. 3 linken Ähren, ferner Abb. 5 d und e) herauszunehmen ist. Als Folge des negativen Geotropismus bildet sich am oberen Teil der Ährenmasse ein dichter „Keimwald“, der aber wahrscheinlich nicht angefrissen wird. Von *Spalax leucodon*, der im Sommernahrungsspeicher die einzelnen Samen „zielbewußt“ mit Keim nach oben einpflanzt, wird diese unterirdische Gärtnerei für Nahrungszwecke verwendet. (FESTETICS, in Vorbereitung) Bei der Ährenmaus brechen dann die Keimlinge durch und erscheinen an der Oberfläche (Abb. 6 a). Nach BRAUNER (1925) treiben diese nach längerem Regen so aus, daß man in den weiten, gelblichgetönten, ukrainischen Steppen lauter frisch-grüne Hügelchen zur Sicht bekommt.



Abb. 6. Ährenmaushügel im fortgeschrittenen Stadium. — a: An der Oberfläche des Hügel auskeimende Gerste. — b: Durch Gewitter schon abgeflachter Hügel auf Maisstoppelfeld. — c: Durch Gewitter abgeflachter Hügel auf Brachfeld. — d: Mauselöcher in dem den Hügel umkreisenden Graben, vom Zentrum des Hügel aus gesehen — vergl. Pfeil in Abb 3, 1! —

Aufn. A. FESTETICS.

Der Inhalt wird von den Mäusen erst nach dem ersten Schneefall angefressen. Ob bis zum Frühling der ganze Inhalt verzehrt wird, konnte ich bisher nicht feststellen; die meisten Hügel waren auf solchen Brachfeldern gebaut, die, wenn nicht im Herbst, so doch im Frühling eingeeckert wurden. Auf diesen Stoppelfeldern war ein maximales Nahrungsangebot vorhanden. Den ganzen Winter hindurch lag eine Unmenge von Ähren bzw. Samen am Boden herum. Nach HEPTNER (1956) siedeln die Ährenmäuse Rußlands nach der Zerstörung ihrer Hügel in Schobern und Mieten um. Schließlich seien noch die Feinde dieser oberirdischen Speicher erwähnt. Da es sich beim Inhalt um eine saubere Samenmenge von durchschnittlich 5–7 kg handelt, scheuen es die ukrainischen Bauern nicht, herbstlich mit den Wagen durch die Felder zu fahren, um den Inhalt dieser Hügel einzusammeln. Es ist ein leichtgewonnenes Futtermittel fürs Hausvieh, und angeblich sollen die Mäuse, wenn man früh genug ihren Wintervorrat zerstört, einen neuen anlegen. Damit ist sozusagen eine doppelte Säuberung der schon abgeernteten Getreidefelder erzielt. Im Burgenland fand ich Hügel, die durch den Fuchs seitlich geöffnet worden waren. Offenbar lockten ihn die vielen Mäuselöcher zum Hügel hin. Vermutlich tun ähnliches auch kleinere Raubtiere. (Steppeniltis, Mauswiesel.)

4. Einiges zum Verhalten und zur Biologie der Ährenmäuse

Wenn wir die Reihe von *M. m. spicilegus* mit ursprünglichem Wildtierverhalten, durch *M. m. musculus* als Übergangsform und *M. m. domesticus* als (zwar nicht von vorigen abgeleitete) kommensale Form betrachten, finden wir ein kontinuierliches Verlorengelangen der Bauinstinkte. Die deutschen *spicilegus*-Populationen hielt man für ganz kommensal, bis HEROLD (1924) ein sommerliches Leben im Freien beschrieb. 1922 fand er auf der Ostseeinsel Greifswalder Oie als einzigen Vertreter der Muridae einen dichten Bestand von Ährenmäusen, die im erst seit 1700 waldlosen Biotop eine ökologische „Übergangsform“ bildeten. Die nur im Sommer wildlebenden Mäuse bauten unterirdische Gangsysteme mit dem Nest, welches die ganzjährig Wildlebenden unter ihre Hügel zu bauen pflegen. Nach der Beschreibung HEROLDS kann man es als ein Gebilde auffassen, das denen von *spicilegus* entspricht, bei dem aber der oberirdische Winterspeicher infolge des Halbkommensalismus unterbleibt. Als Endglied dieser Vereinfachung könnte man die Hausmaus mit ihren wohlbekannten biologischen Verhältnissen in Westeuropa ansehen, die kein Nest mehr auf Äckern anlegt. Wir müssen aber garnicht zu dieser – wahrscheinlich durch einen andern Weg hergelangten – Unterart greifen, da EIBL-EIBESFELDT (1950) dasselbe Verhalten bei einer Wiener Ährenmaus-Randpopulation auch beobachtete. Seine Beobachtungsobjekte um die österreichische Hauptstadt waren teils ganzjährig kommensal, teils sommerlich wildlebend in eigenen Erdröhren. Vorratsstellen hat aber EIBL-EIBESFELDT nie gefunden, die gefundenen Nahrungsobjekte erfüllten bei seinen freilebenden Beobachtungstieren immer nur den augenblicklichen Bedarf. So stellte er sogar das Nidhthamstern als ethologische Differenzialdiagnose für Haus-Mäuse gegenüber Ratten auf. Ebenso hat er nur ein einzigesmal (allerdings auch in Menschnähe) ein für Hausmäuse im Käfig typisches, verflochtenes Kugelnest gefunden. Die Kinderstuben waren sonst alle in Nischen des Gebäudes (Abb. 3). Bei *M. m. musculus* kommt dieser „Übergangstyp“ vor, wie ZIMMERMANN (1949) in den Dünen der Kurischen Nehrung beobachtete. Die Reihe des Verlorengelagens des Wildtierverhaltens finden wir jedenfalls vollständig innerhalb des Begriffes „Ährenmaus“. Daß am Anfang dieser Reihe die Subspecies *spicilegus*, am Ende die Subspecies *musculus* steht, ist wahrscheinlich. Die bisher gemeldeten Beispiele für die verschiedenen Verhaltensweisen sollten allerdings alle noch taxonomisch präzise überprüft werden.

Schließlich ergeben sich noch die Fragen, auf welche Weise die Ährenmäuse ihre erstaunlich großen Speicherkammern bauen, und wie viele Tiere daran beteiligt sind. Leider sind unmittelbare Freiland-Beobachtungen schwierig. Den Umgang mit Erdklumpen konnte ich bei extrem-subterranean Wühlern (*Talpa*, *Spalax*) durch ein Glasplattengestell gut beobachten, bei der feingebauten Ährenmaus mit ihrer spitzen Schnauze und ihren feinen Extremitäten ist aber ein Verhalten, wie das vorgenannter Kleinsäuger schwer vorstellbar. Anlässlich einer Jagd bei der Uuhütte konnte ich mehrere Ährenmäuse im Burgenland beobachten, die in unmittelbarer Nähe der lebenden Eule sorglos mit Nahrungssuche beschäftigt waren. Die Mäuse benutzten ihre Hände zum Herabbeugen der Grashalme, die Ähren wurden abgebissen, dann wird im aufrechten Sitz die Ähre mit den Vorderbeinen zum Mund gehoben, und die einzelnen Samen werden herausgebissen. Beim Sammeln von Nistmaterial nahmen die Mäuse während eines planmäßigen Absuchens der näheren Umgebung einen abgerissenen Grashalm vom Boden mit dem Mund auf, und beim nächsten Grashalm legten sie ihn nieder, so daß sie dann beide Stücke zusammen fassen konnten. Dies Verhalten deutet vielleicht auf einen gleichfalls vorwiegend oralen Erdtransport hin. Näheres ist leider nicht bekannt. BRAUNER (1925) fand 10–20 offene oder halboffene Gänge bzw. Gräben, die unter dem Hügel oder kurz vor ihm endeten. Er deutete ihr Entstehen durch das Abtragen der Erde für den Hügel. Wieviele Exemplare zu einem Ährenhügel gehören, ist noch nicht sicher festgestellt. VAN DEN BRINK (1957) spricht von „einzelnen oder mehreren Familienrudeln“, die gemeinschaftlich leben. EIBL-EIBESFELDT (1950) sagt, daß die Subspecies *spicilegus* innerhalb der Gesamt-Art am wenigsten zur Vergesellschaftung neigt. Innerhalb der Großfamilie hat jedes Individuum einen eigenen Nestbezirk; zur kalten Jahreszeit aber bewohnen oft mehrere ein Gemeinschaftsnest. Diese Beobachtungen beziehen sich auf die kommensale Population der Umgebung Wiens. HEROLD's (1924) halbkommensale Ährenmäuse bewohnen auch zu 3 Adultexemplaren ein gemeinsames, unterirdisches Nest auf den Feldern. Die ursprünglich-wilden Populationen des Pannonicums und der Ukraine verhalten sich schließlich ähnlich. In den Nestern unter den burgenländischen Hügeln fand ich 3-mal deren Einwohner. Immer waren es 3 Exemplare. BRAUNER (1925) behauptet, jeder Hügel und Nest sei Besitz eines einzigen Mäusepaares. Falls es 2 Paare sind, hätte das zweite Paar separat ein Nest unter dem gemeinsamen Hügel. Nach PETÉNYI (1882) hängt die Größe des Hügels von der darunter wohnenden Mäusemenge ab. Es muß also angenommen werden, daß der Bau der beträchtlich großen Speisekammern, — wobei ja nicht das Ährenspeichern, sondern die Erdarbeit bewundernswert ist — von nicht mehr als 2 bis 6 Mäusen geleistet wird. Nach LOVASSY (1927) baut ein Ährenmauspaar nach der Erntezeit gemeinsam mit seinem letzten Wurf Winterquartier und Speicher. Ob ein Kontakt zwischen den Bewohnern benachbarter Hügel besteht, ob die Bindung eines Individuums zu seinem Rudel fest oder locker ist, das wären noch interessante Fragen.

Zur allgemeinen Verhaltensweise sei abschließend erwähnt, daß die wildlebenden gegenüber kommensalen Ährenmäusen und den Hausmäusen, die durch EIBL-EIBESFELDT (1950) beobachtet wurden, noch einige andere Unterschiede aufweisen. So die größere Fluchtbereitschaft als Folge des Freilebens, oder das angeborene Schema für eine bestimmte Nahrung, das bei den Kommensalen verlorengeht. Während nämlich die Wildlebenden phytophag sind, sind die Kommensalen omnivor. Meine in reicher Zahl ausgelegten mit Speck und Käse geköderten Fallen — wie dies auch bei HEROLD (1924) der Fall war — wurden auf Feldern mit Winterspeichern niemals angenommen. Allgemein sind die Ährenmäuse auf Nußköder besser anzusprechen, und nur in nahrungsmäßig relativ ungünstigen Biotopen (wie etwa dem Schilfgürtel des Neusiedlersees, mit 30 cm Wasserhöhe) gelang es mir, mit speckgeköderten Fallen wildlebende

Ährenmäuse zu fangen. Gegen HEROLD's (1924) Feststellung sei zu bemerken, daß *spicilegus* kein ausgesprochenes Nachttier ist; das beweisen meine schon erwähnten Beobachtungen bei der Uhuhtüte. Lebendgehaltenen Ährenmäusen fehlt der für Hausmäuse so typische „Mäusegeruch“. Naturgemäß habe sich auch im Laufe des fortschreitenden Kommensalismus manche biologischen Merkmale geändert. Nach HEPTNER (1956) haben die Wildlebenden jährlich 4–5 Würfe, (mit je 4–10 Jungen) die Kommensalen aber meist 10 Würfe mit derselben Embryonenzahl. Schließlich sei noch auf die psychologische Stellung der Species *Mus musculus* hingewiesen, die nach EIBL-EIBSELDT (1950) in einer engeren Spezialisierung als bei der Wanderratte zum Ausdruck kommt.

5. Analoge Erdhügel anderer Kleinsäuger

Oberirdische Nahrungsspeicher dieser Art werden von keinem anderen Kleinsäuger unseres Kontinentes angelegt. Ähren werden durch *Microtus arvalis* in den unterirdischen Gängen säuberlich aufgeschichtet. Solche geringen Vorräte fand ich auch in den wagerecht verlaufenden Ährenmausgängen, die an diesen Stellen etwas geräumiger waren. Es machte den Eindruck, als ob die Mäuse die Vorräte vom Hügel in die tieferliegende Wohnkammer transportieren wollten. Im mitteleuropäischen Raum (bezugnehmend auf die falsche Ausdrucksweise vieler neuzeitlicher zoologischer Publikationen sei bemerkt, daß im geographischen Sinn die Grenze zwischen Mittel- und Osteuropa der Ostrand des Karpathenkranses ist) befinden sich 3 Kleinsäugerarten, die Erdhügel errichten; so möchte ich kurz auf die Verschiedenheiten eingehen. (Abb. 4) Die extremunterirdischen Wühler, wie Blindmull (*Spalax leucodon*) und Maulwurf (*Talpa europaea*) werfen ihre Hügel auf, wobei es sich bei *Talpa* um die beim Gangbau überflüssig gewordene Erde handelt. Bei *Spalax* besteht der Hügel auch aus aufgestoßener Erde, da er aber wesentlich unregelmäßiger und seltener auftritt, neigen manche Beobachter dazu, ihn als Indikator einer Paarungskammer aufzufassen. Die ganzjährig strengsolitäre Art trifft sich nämlich nur ganz kurze Zeit, während der Brunft im subterranean Bereich und unter den meisten geöffneten *Spalax*hügeln fand man in diesem Kammertyp wiederholt kopulierende Blindmulle. Bei *spicilegus* handelt es sich nicht um aufgestoßene, sondern um aufgetragene Erde. Beim ersten Blick wird dies durch das Gras klar, welches bei den Blindmull- und Maulwurfshügeln meist zerstört, bei den Ährenmaushügeln aber nur mit Erde bestreut wird. Bei diesen stehen also die Gräser etc. aus dem Hügel heraus. Dementsprechend ist die Erde des Ährenmaushügels feinkörnig, die der beiden Wühler besteht aus groben Brocken, bei *Spalax* allerdings feiner als bei *Talpa*. Da die *spicilegus*-Erde immer von der Oberfläche gewonnen wird, ist sie meistens homogen, die von *Spalax* und *Talpa* oft heterogen (z. B. schwarzer Humus der oberen und gelber Lehm der tieferen Schichten). Schließlich ist auch die Form der drei Hügel verschieden: bei *Talpa* ist sie relativ klein und hoch-rundlich, bei *Spalax* größer und an der Basis ausgebreiteter. Die Hügel von *spicilegus* sind meistens die größten, aber flachesten. Anfangs kegelförmig, (Abb. 4c) werden sie im Laufe des Winters durch Schnee und Regen immer flacher und breiter. (Abb. 6b u e).

Zusammenfassung

Durch den Fund der oberirdischen Winterspeicher der Ährenmaus im Burgenland (Österreich) ist eine neue, westliche Arealgrenze der *Mus musculus spicilegus*-Populationen mit ursprünglichem Wildtierverhalten gegeben. Das Anlegen der Ährenmaushügel ist ein geographisch abgrenzbares Phänomen. Für die reine Form des *M. m. spicilegus* im Kerngebiet seines Verbreitungsareals ist also neben zwei meist deutlichen Merkmalen, wie die kleineren Körper-

maße und der relativ kürzere Schwanz noch ein drittes, verhaltensmäßiges typisch, nämlich der Speicherbauintinstinkt. Dieser kann durch ackerbaubedingten Zwang (generelles Pflügen im Frühherbst) verdrängt werden, was dann Halbkommensalismus zur Folge hat. Die relativ großen Ährenmaushügel enthalten durchschnittlich 5 bis 7 kg Samen oder Ähren, wobei die Hirse (*Setaria glauca*) dominiert. Sie werden im Spätherbst und wahrscheinlich in einer Zeitspanne von ca. einem Monat angelegt. Wahrscheinlich sind für den Bau eines Hügel nicht mehr als 2 bis 6 Mäuse verantwortlich. Durch den Kommensalismus verdoppelt sich die jährliche Wurfzahl, und die Ährenmäuse nehmen statt des phytophagen einen omnivoren Charakter an.

Summary

In Burgenland (Austria) a new Western distribution border of populations of *Mus musculus spicilegus* with original behaviour pattern was found by the discovery of winter storerooms above the earth level. The construction of hills by this subspecies is a geographical limited phenomenon. The instinct for building these storerooms is a third characteristic for the pure form of *M. m. spicilegus* in the centre of its distribution area. The other two main characteristics are the smaller body dimensions and the relatively short tail. This instinct can be inhibited by a different way of cultivation (e. g. plowing in the beginning of the autumn) and may result in a semi-commensal behaviour.

The relatively large hills of *Mus musculus spicilegus* contain in general 5–7 kg seeds or ears; mostly seeds of *Setaria glauca*. They are constructed in late autumn, probably in the course of one month. Not more than 2–6 mice may be responsible for the construction of a winter storeroom.

By the commensal way of living, the yearly reproduction rate is doubled and the subspecies becomes omnivorous instead of phytophagous.

Résumé

Dans le Burgenland (Autriche), une nouvelle limite occidentale de distribution de *Mus musculus spicilegus* avec un comportement original a été mise en évidence par la découverte de chambres de réserves hivernales au-dessus du niveau du sol. La construction de tumulus par cette sous-espèce est un phénomène géographique limité. Pour la forme pure de *M. m. spicilegus*, au cœur de son aire de répartition, on note trois caractéristiques essentielles, deux d'entre elles étant les dimensions corporelles plus réduites et la queue relativement plus courte, et la troisième étant l'instinct d'édification des chambres de réserve. Cet instinct peut être inhibé par un changement des méthodes de culture (labourage précoce d'automne, par exemple), ce qui peut avoir pour conséquence un comportement de semi-commensalisme.

Les tumulus relativement grands de *Mus musculus spicilegus* contiennent en général de 5 à 7 kilos de graines ou d'épis parmi lesquels dominent ceux de *Setaria glauca*. Ils sont édifiés à la fin de l'automne, certainement en un délai voisin d'un mois. Il est probable que les Souris responsables de la construction d'un tumulus ne sont pas plus de 2 à 6.

Dans le mode de vie commensal, le taux annuel de reproduction est doublé et cette Souris devient omnivore au lieu de phytophage.

Literatur

- BAUER, K. (1960): Die Säugetiere des Neusiedlersee-Gebietes (Österreich); 3, p. 42–43. (Bonner Zool. Beitr., J. 11, H. 2–4, pp. 141–344). — BAUER, K., und FESTETICS, A. (1958): Zur Kenntnis der Kleinsäugerfauna der Provence (Bonner Zool. Beitr., J. 9, H. 2–4, pp. 103–119). — BERG, L. S. (1959): Die geographischen Zonen der Sowjetunion, Bd. II, p. 54; Leipzig. — BRAUNER, A. (1925): Über die Steppenmaus, *Mus musculus hortulanus* Nordm; Pallasia. — VAN DEN BRINK, F. H. (1957): Die Säugetiere Europas. (p. 104–105, Berlin und Hamburg.) — CONDE, O. (1944): Die Hausmaus und ihre Bekämpfung; Merkbl. Nr. 19 d. Reichsanst. f. Wasser- und Luftgüte, Zool. Abt. Berlin-Dahlem. — ЕНІК, Gy. (1929): Emlösök (Säugetiere), in der ungarischen Ausgabe von „Brehms Tierleben“. — EIBL-EIBESFELDT, I. (1950): Beiträge zur Biologie der Haus- und Ährenmaus, nebst einigen Beobachtungen an anderen Nagern; Zeitschr. f. Tierpsych. Bd. 7, pp. 558–587, Berlin. — FESTETICS, A. (In Vorbereitung): Zur Anatomie und Biologie des *Spalax leucodon*. Diss. am I. Zool. Inst. d. Univ. Wien. — HEPTNER, W. G., MOROZOVA, L. G., und ZALKIN, W. I. (1956): Die Säugetiere in der Schutzwaldzone, p. 208; Berlin. — HEROLD W. (1924): Über Vorkommen und Lebensweise von *Mus spicilegus* Pet. in Deutschland; Pallasia, 1, p. 169–174.

— HORVÁTH, I. (1918): Kitaibel Pál állattani megfigyelései. (= Pál KITAIBELS zoologische Beobachtungen) Ann. Hist.-Nat. Mus. Nation. Hungar. Bd. XVI, p. 1–26, Budapest. — LOVASSY, S. (1927): Magyarország gerinces állatai és azok gazdasági vonatkozásai (= Die Wirbeltiere Ungarns und ihre Beziehungen zur Wirtschaft), p. 118–119, Budapest. — MOHR, E. (1950): Die freilebenden Nagetiere Deutschlands und der Nachbarländer; p. 28, Jena. — MOJSISOVICS, A. (1897): Das Tierleben der österreichisch-ungarischen Tiefebene; p. 173, Wien. — PETÉNYI, J. S., bei CHYZER, K. (1882): Reliquiae Petényianae. (Természettudományi Füzetek, Bd. 5, p. 125–134). — VÁSÁRHELYI, I. (1958): Hasznos és káros vademlősök (= Die nützlichen und schädlichen, wildlebenden Säugetiere); Élet és Tudomány-Kiskönyvtár, Bd. 7, p. 118–119, Budapest. — ZIMMERMANN, K. (1949): Zur Kenntnis der mitteleuropäischen Hausmäuse; Zool. Jahrb. Abt. Syst., 78, p. 301–322, Jena.

Anschrift des Verfassers: ANTAL FESTETICS, I. Zool. Inst. der Universität Wien, Karl Luegerring 1

Zur Frage des „weißen Brustflecks“ als eines der Kriterien des Subspezies-Charakters des „West-Hamsters“

(*Cricetus cricetus canescens* Nehring, 1899)

VON HANS PETZSCH

Eingang des Ms. 3. 3. 1961

Der wiederholt von verschiedenen Autoren — unter anderen — als augenfälliges Subspezies-Kennzeichen für *Cricetus cricetus canescens* Nehring in Anspruch genommene, in seinem Umfang sehr variable, dort recht häufige „weiße Haarfleck“ auf der Mittelbrust, innerhalb des schwarzen Brustbauchfelles von Exemplaren dieser umstrittenen Unterart, ist — worauf ich bereits mehrfach hinwies — kein korrektes Unterarten-Kennzeichen und als solches nicht berechtigt! Es ist nämlich durchaus nicht ausschließlich diesem sogenannten „West-Hamster“ vorbehalten, sondern findet sich auch gelegentlich im Hamster-Verbreitungsgebiet östlich der Gebirgskette Thüringer Wald/Harz bei Individuen beider Geschlechter der als „Ost-Hamster“ bezeichneten Stammform *Cricetus cricetus cricetus* Linné, 1758. In jüngster Zeit widmete nun (— auf das dortige, die diesbezügliche Literatur zusammenfassende Schrifttums-Verzeichnis sei hier verwiesen! —) A. M. HUSSON, Leiden/Holland, diesem Problem erneut eine reich illustrierte größere Spezialabhandlung: „On the systematic position of the Western Hamster, *Cricetus cricetus canescens* Nehring (Mammalia, Rodentia)“ in „Bijdragen tot de Dierkunde“, Aflevering 29, S. 187–201; Amsterdam 1959, die mir zu folgender Mitteilung Anlaß gibt:

Im „Physiologischen Institut“ der Medizinischen Fakultät der Martin-Luther-Universität Halle-Wittenberg (Direktor: Prof. Dr. BERND LUEKEN) werden alljährlich beträchtliche Mengen lebender Hamster beider Geschlechter — als Wildfänge aus der ländlichen Umgebung der Stadt Halle/S. — für die dort seit Jahren im Gange befindlichen Winterschlaf-Forschungen der Herren Dozent Dr. habil PAUL RATHS und Wiss. Assistent Dipl.-Biol. G. A. BIEWALD eingeliefert, überwintert und aufgebraucht. Herr BIEWALD hatte nun dankenswerterweise die Freundlichkeit, nachdem er HUSSONS oben angeführte Abhandlung und meine bei HUSSON zitierten diesbezüglichen Mitteilungen (in den Originalen) gelesen hatte, spontan sämtliche zu Ende Januar 1961 noch dort im Gewahrsam lebenden mitteldeutschen Hamster beider Ge-

schlechter auf diesen irregulären „weißen Brustfleck“ hin zu überprüfen und die positiven Stücke unter Ätherrausch zu fotografieren. Dabei fand er jenen umstrittenen Fleck in variabler Form und Größe bei nicht weniger als 8 Exemplaren von insgesamt 57 vorhandenen, also bei 14 %! Er fand aber auch, daß Form und Größe des weißen Kehlfleckes aller seiner Kollektion angehörenden Individuen erwartungsgemäß stark differierten! So bestätigt also auch dieses Ergebnis erneut meine Feststellung, daß jenes variable Merkmal „weißer Brustfleck“ keinesfalls mit zur Abtrennung eines „West-Hamsters“ von der Stammform, dem sogenannten „Ost-Hamster“, durch Taxonomen herangezogen werden darf.

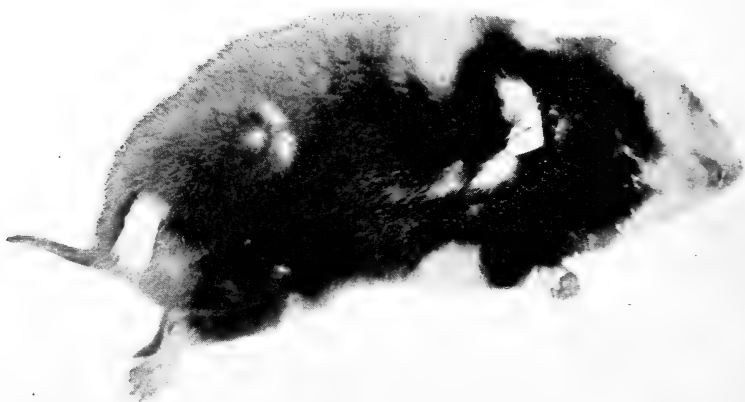


Abb. 1. Einer der 8 mit „weißem Brustfleck“ versehenen Hamster unter 57 aus der Umgebung der Stadt Halle a. S.

Auf. Dipl.-Biol. G. A. BIEWALD

Anschrift des Verfassers: Prof. Dr. rer. techn. habil. HANS PETZSCH, Halle (S.), Fasanenstraße 5

SCHRIFTENSCHAU

MOHR, ERNA: *Glossarium europae mammalium terrestrium*. A. Ziemsen-Verlag, Wittenberg-Lutherstadt, 1961. 72 S. Geb. 7,50 DM.

Dieses Verzeichnis stellt eine Zusammenstellung der gebräuchlichsten Vulgärnamen von 142 europäischen Landsäugetieren in 17 verschiedenen Sprachen nach dem Muster des bewährten *Glossarium europae avium* dar. Im ersten Teil des Buches wird unter jedem wissenschaftlichen Artnamen eine, in wenigen Fällen auch zwei oder drei volkstümliche Bezeichnungen des betreffenden Tieres in den folgenden Sprachen aufgeführt: Tschechisch, Dänisch, Deutsch, Englisch, Spanisch, Französisch, Isländisch, Italienisch, Ungarisch, Niederländisch, Norwegisch, Polnisch, Portugiesisch, Russisch, Finnisch, Schwedisch und Türkisch. Im zweiten Teil findet sich ein Register, in dem die Vulgärnamen nach den angeführten Sprachen getrennt mit Verweisen auf den wissenschaftlichen Artnamen in alphabetischer Ordnung zusammengestellt sind. — Das Buch wird für alle diejenigen eine große Hilfe sein, welche für ihre Zwecke auch die manchmal wertvollen Mitteilungen im populären Schrifttum auswerten möchten. Auf Reisen wird es als Vokabular ebenfalls wertvolle Dienste tun können. Hierfür wäre es jedoch schön, wenn das *Glossarium* in einer hoffentlich bald notwendig werdenden zweiten Auflage um die Vulgärnamen der Säugetiere weiterer Länder, wie z. B. Bulgarien, Griechenland, Rumänien und evtl. derjenigen einiger noch in Jugoslawien lebenden Sprachen ergänzt würde.

K. BECKER, Berlin

HEILBRONN, Alfred u. KOSSWIG, Curt: **Principia Genetica**. Grunderkenntnisse und Grundbegriffe der Vererbungswissenschaft. Verlag Paul Parey, Hamburg und Berlin, 1961. 40 S. Brosch. 4,80 DM.

Das dünne Heft birgt einen überraschend reichen Inhalt! Mit bewundernswerter Klarheit und Konzentration bringen 294 „Aussagen“ Definitionen von Erkenntnissen und Begriffen der Genetik in einer logischen Anordnung, die jedem Biologen eine schnelle Orientierung ermöglicht. Auch in unserem säugetierkundlichen Schrifttum sind etwas vage Formulierungen genetischer Befunde durch Nichtgenetiker noch verbreitet; eine Selbstkontrolle mit Hilfe der Principia Genetica kann sich in Zukunft vorteilhaft auswirken.

Eine erfreuliche Anerkennung systematischer Arbeit liegt in der Formulierung von Aussage 45: „Wichtige mittelbare Methoden der Genetik sind Cytologie, Variationsstatistik, alle Methoden der natürlichen Systematik einschließlich der Paläontologie.“

Auf die im Vorwort ausgesprochene Aufforderung zur Kritik hin möchte Ref. um Überprüfung von Aussage 90 („Penetranz“) bitten und um Aufnahme des „Robertsonschen Effektes“.

K. ZIMMERMANN, Berlin

OVERZIER, C. (Herausgeb.): **Die Intersexualität**. Georg Thieme Verlag, Stuttgart, 1961. XVI, 560 S., 193 Abb. in 447 Einzeldarst., 38 Tab. Lex. —8°. Gzln. 119,— DM.

Die Entdeckung des „Geschlechtschromatins“ durch BARR und BERTRAM 1949 und die Entwicklung neuer cytologischer Untersuchungsmethoden haben der Erforschung der Geschlechtschromosomen wie der Chromosomen bei Mensch und Säugetieren überhaupt gewaltigen Antrieb gegeben und eine Fülle von Arbeiten angeregt. Besonders die sexuellen Zwischenstufen wurden unter diesen Gesichtspunkten neu untersucht und haben eine völlig neue theoretische Beurteilung erfahren. Es ist ein großes Verdienst des Herausgebers C. OVERZIER, den heutigen Stand der Forschung auf diesem theoretisch und praktisch gleich wichtigen Gebiet in vorliegendem Handbuch durch zahlreiche Spezialisten zusammengefaßt und allgemein zugänglich gemacht zu haben.

Das Werk bringt zunächst Beiträge allgemeinen Charakters (WATZKA, Entwicklungsgeschichte der Geschlechtsorgane; WITSCHI-OPITZ, Grundlagen der Intersexualität; W. KOCH, Intersexualität bei Säugetieren; BARR, Geschlechtschromatin; DAVIDSON, Kerngeschlecht der Leukocyten; FORD, Zytogenese der Intersexualität des Menschen; ZANDER und HENNING, Hormone und Intersexualität). Der zweite Teil des Werkes bringt eine ausführliche Darstellung der verschiedenen Intersexualitätsformen des Menschen (Hermaphroditismus verus, Pseudohermaphroditismus, testikuläre Feminisierung, Klinefelter Syndrom, Gonadendysgenese, adrenogenitales Syndrom Tumoren, Genitalmißbildungen ohne Intersexualität).

Die Bearbeiter dieses Abschnittes (OVERZIER, HAUSER, BIERICH, HOFFMANN, LENNOX, GELBKE, HASCHE-KLÜNDER, J. H. SCHULTZ) berücksichtigen ebenfalls die zytogenetischen und theoretischen Grundlagen der Fehldifferenzierungen und behandeln das Thema auf breiter physiologischer, morphologischer und klinischer Basis. Für den Leser dieser Zeitschrift sind die allgemeinen Beiträge des Buches von besonderem Wert. Auf diese sei daher etwas genauer eingegangen. WATZKA beschreibt die Entstehung der Gonadenanlage in der Urnierenfalte unter dem induzierenden Einfluß der Urkeimzellen. Eine späte Phase der Eizellbildung aus Oberflächenepithel der Gonadenanlage ist bisher nie eindeutig bewiesen. Keimzellenstränge (PFLÜGERSche Schläuche), LEYDIGSche Zwischenzellen und interstitielle Zellen entstehen aus Mesenchym (Blastem der Gonadenanlage). Bisexuelle Struktur der Gonade kann häufig nachgewiesen werden (Testoid des Maulwurfes). Das Schicksal der Ausführungswege wird eingehend besprochen.

WITSCHI sieht das Wesen des Geschlechts im Kernphasenwechsel. Die Differenzierung der Gameten und die somatischen Geschlechtsmerkmale sind sekundärer Natur. Die genetischen und postgenetischen Geschlechtsbestimmungsfaktoren werden an ausgewählten Beispielen aus dem ganzen Organismenreich besprochen. Die verschiedenen Formen der genetischen Intersexualität und der postgenetischen Geschlechtsumkehr werden eingehend berücksichtigt. Beachtung verdienen die Ausführungen über den Einfluß der Keimzellzahl auf die Gonadenentwicklung. Die Zahl der Keimzellen bestimmt das Verhältnis zwischen Medulla und Cortex und damit die geschlechtliche Bestimmung. Reduktion der Rinde durch Keimschädigung (Hitzebehandlung) verursacht Vermehrung des Markgewebes und Umwandlung zum Hoden, unabhängig von der genetischen Bestimmung. W. KOCH bespricht die Intersexualität bei Säugetieren. Dabei stehen verständlicherweise die Haustiere (Rind, Schwein, Ziege) ganz im Vordergrund. Das Problem der „Zwicke“ ist noch nicht definitiv geklärt. Unter Wildtieren kommt Intersexualität häufiger nur bei *Capreolus* vor. BARR, der Entdecker des „Geschlechtschromatins“ behandelt in klarer und übersichtlicher Weise den heutigen Stand unserer Kenntnisse von den cytologischen Geschlechtsunterschieden bei Mensch und Tier.

Sex-Chromatin ist gut nachweisbar bei Primates, Carnivora, Chiroptera, Lagomorpha, Perissodactyla und Artiodactyla. Es fehlt oder ist schwer nachweisbar (grobe Struktur des Kernchromatins) bei Gürteltier, Rodentia und Marsupialia. Das Geschlechtschromatin tritt in Form eines besonderen gut entwickelten Chromocentrums im Kern des weiblichen oder homogametischen Geschlechts auf. Es ist sehr wahrscheinlich ein chromosomaler Abkömmling von positiv-heteropyknotischem Material des Interphasekernes. Die reale Natur der Zusammenhänge zwischen Sex-Chromatin und Geschlechtschromosomen wird noch diskutiert. Der Geschlechtsdimorphismus des Interphasekerns ermöglicht eine zytologische Geschlechtsdiagnose in somatischen Zellen. Bei Vögeln wurde Geschlechtschromatin bisher nicht gefunden. Die Geschlechtsdiagnose aus den Leukocytenkernen (DAVIDSON und SMITH) bietet besondere Schwierigkeiten. Aus diesem Grunde sind die Ausführungen zur Methodik und zur Methodenkritik besonders begrüßenswert. Erwähnenswert ist, daß 6 Maulesel zytologisch untersucht wurden. Das Geschlechtschromatin stimmt stets mit dem anatomischen Geschlecht überein. Die erwarteten Chromosomenabweichungen konnten nicht gefunden werden.

Sehr eingehend ist die Behandlung der Zytogenese der Intersexualität des Menschen durch FORD. Hierbei findet die normale Geschlechtsbestimmung eingehende Berücksichtigung. Der normale Mensch besitzt 46 Chromosomen. Folgende zytogische Kombinationen wurden bisher beobachtet: XXY, XXXY, XO, XXX. Die beiden Formen, die ein Y führen, sind phänotypisch männlich und chromatinpositiv. Sie entsprechen dem KLINEFELDER-Syndrom in weitestem Sinne. Die XO-Fälle sind chromatinnegativ und bieten das TURNER-Syndrom. Drei XXX-Fälle wurden bisher beschrieben. Sie zeigen phänotypisch wenig Besonderheiten gegenüber normalen Frauen, abgesehen von mangelhafter Ausbildung der sekundären Geschlechtsmerkmale. Fruchtbarkeit wurde je einmal bei einer XO- und einer XXX-Frau beobachtet. XO-Mäuse, die einzigen bisher bekannten zahlenmäßigen Chromosomenaberrationen bei einem Säugetier, sind ebenfalls fertil. FORD entwickelt folgende vorläufige Hypothese. Der weibliche Phänotyp entspricht einem neutralen Grundtyp. Y bewirkt männliche Determination. Fehlt Y oder ist das Y-Chromosom unwirksam (testikuläre Feminisierung), so differenziert sich der weibliche Grundtyp. Eine definitive Klärung des echten Hermaphroditismus ist derzeit noch nicht möglich. Folgende Möglichkeiten werden diskutiert. a) Es handelt sich um ein Mosaik mit einem Y. b) Abnormes Vorhandensein eines Y oder Übertragung maskulinisierender Gene auf X (ungleichmäßiges Crossing over). c) Autosom mit maskulinisierenden Genen, die normalerweise nicht zur Wirkung kommen.

Das Werk bietet eine vollständige Übersicht über den heutigen Stand der Forschung auf diesem in rapider Entwicklung begriffenen Gebiet. Die Ausstattung ist hervorragend, die Bebilderung erstklassig und überaus reichlich. Einige Unebenheiten in den ins Deutsche übersetzten Kapiteln („*Virginia opossum*“ als Artnamen) können den Wert des Werkes nicht beeinträchtigen, sollten aber in einer Neuauflage vermieden werden. Alles in allem liegt ein sehr nützliches und brauchbares Werk vor, für das wir den Verfassern, dem Herausgeber und dem Verlag zu Dank verpflichtet sind.

D. STARCK, Frankfurt a. M.

BEKANNTMACHUNG

Die 37. Hauptversammlung der Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde findet vom 2. bis 6. Oktober 1961 im Zoologischen Staatsinstitut und Museum Hamburg statt. Vortragsanmeldungen werden bis zum 15. Juli 1961 mit Angabe der Redezeit erbeten an Herrn Priv.-Doz. Dr. M. Röhrs, Hamburg 13, Von-Melle-Park 10, Zoologisches Museum. Die Einladungen und Karten für Zimmerbestellungen werden zu gegebener Zeit versandt werden.

DER VORSTAND

NEUE WILDMONOGRAPHIEN

Kürzlich erschienen:

Das Rehwild

Naturgeschichte, Hege und Jagd

Von FERDINAND v. RAESFELD

5., neubearbeitete Auflage

herausg. von G. v. LETTOW-VORBECK, Hamburg und Dr. W. RIECK, Hann. Münden

1960 / 330 Seiten mit 186 Abbildungen und Zeichnungen von WILHELM BUDDENBERG und REINHOLD FEUSSNER und 4 farbigen Tafeln / Ganz auf Kunstdruckpapier / Leinen 32,— DM

„Das Rehwild‘ ist etwas ganz Neues geworden: Man muß es eben selbst gelesen haben – nicht nur gelesen, sondern durchgearbeitet. Denn es ist viel weniger als frühere Auflagen ein Buch einfach zum Lesen für den Jäger, sondern ein wissenschaftliches Werk über das Rehwild. Alle die, die mit der Aufstellung oder gar Genehmigung von Abschlußplänen zu tun haben, alle Leiter größerer Reviere, alle Berufsjäger und alle, zu deren Studium auch Jagdkunde zählt, sollten sich in den neuen Raesfeld vertiefen: Sie finden dort alles zusammengestellt und verarbeitet, was man als Jäger vom Rehwild wissen muß oder gerne wissen möchte . . . Behandelt werden das Gehörn ebenso gründlich wie die Krankheiten, die Aufzucht mutterloser Kitze ebenso wie die Wildschadenverhütung, das Präparieren des Gehörns wie die formelmäßige Trophäenbewertung, kleine praktische Tricks, die das Aufbrechen erleichtern, so gut wie die theoretischen Unterlagen über die Vererbung und den jährlichen Zuwachs. Noch viel mehr als vor 30 Jahren von der damals letzten Auflage des ‚Raesfeld‘ für seine Zeit kann man von dieser von v. Lettow-Vorbeck und Dr. Rieck herausgegebenen sagen: Es ist unzweifelhaft *das heutige Standardwerk über das Rehwild.*“

Forstwissenschaftliches Centralblatt über die 4. Auflage

Das Gamswild

Naturgeschichte, Krankheiten, Hege und Jagd

Von Dr. WERNER KNAUS

1960 / 188 Seiten mit 96 Abbildungen im Text und 12 ganzseitigen Bildtafeln

Ganz auf Kunstdruckpapier / Leinen 28,— DM

„Der Reihe der neubearbeiteten klassischen Wildmonographien hat der Verlag eine Neuerscheinung angegliedert, die das Gamswild behandelt. Die Bearbeitung hat ein bewährter Fachmann übernommen, bekannt auch dadurch, daß er seit Jahrzehnten die Belange der Kärntener Jägerschaft vertritt und an der Spitze ihrer Organisation steht. Für die Darstellung einiger Spezialfragen hat der Verfasser die Mitarbeit bekannter Fachleute gewinnen können, so daß das Buch alles Wissenswerte über unsere wichtigste Schalenwildart im alpinen Lebensraum bringt. Eigene Gedanken über Fragen, die noch zu klären sind, regen zu weiteren Beobachtungen und Untersuchungen an.“

Zeitschrift für Jagdwissenschaft

„Die Reihe der Monographien von Jagdtieren des Verlages wird durch das Buch über das Gamswild erweitert. Die ausgezeichnete Darstellung ist nicht nur für den Jäger, sondern auch für den Zoologen und Biologen, überhaupt für jeden, der Tiere liebt, wertvoll. Naturgeschichte, Krankheiten, Hege und Jagd werden nacheinander behandelt. Alle Abschnitte sind gleich gut.“

Monatshefte für Veterinärmedizin

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

FÜR JÄGER, TIERFREUNDE UND BIOLOGEN

erschien kürzlich:

Der Seehund

Naturgeschichte und Jagd

Von Dr. WALTHER HARCKEN

1961 / 79 Seiten mit 13 Abbildungen auf 7 Bildtafeln / Englisch broschiert 7,80 DM

Der Verfasser dieser Seehund-Monographie ist Arzt und passionierter Jäger, der das „Hochwild der Nordseeküste“ wie kaum ein zweiter kennt. Um dem Leser Leben und Verhalten der Seehunde besser verständlich zu machen, kennzeichnet er als erstes ihre Umwelt, das dem ewigen Wechsel von Ebbe und Flut unterworfenen Wattenmeer. Anschließend schildert er, wie die Natur den Seehund ausgerüstet hat, damit er sich unter diesen rauen und unwirtlichen Daseinsbedingungen behaupten kann. Im Anschluß an das Kapitel „Fortpflanzung und Aufzucht der Jungen“ weist der Verfasser auf das erst in jüngster Zeit durch eine unsinnige Berichterstattung heraufbeschworene, ernste Problem der sogenannten „Heuler“ hin, befaßt sich mit der Regulierung der Seehundbestände auf Grund genauer Zählungen und gibt Hinweise auf die Abschußformalitäten. In die Praxis der Seehundsjagd, wie sie früher einmal war und – dargestellt im Rahmen zweier packender Erlebnisschilderungen – wie sie heute betrieben werden muß, führt der letzte Teil dieser Monographie. Sie vermittelt auf knappem Raum alles Wissenswerte über die Naturgeschichte und Jagd des Seehundes und wird von Jägern, Biologen und Tierfreunden gleichermaßen begrüßt.

Ferner empfehlen wir:

Die Säugetiere Europas

Westlich des 30. Längengrades

Ein Taschenbuch für Zoologen und Naturfreunde

Von FREDERIK HENDRIK VAN DEN BRINK

Übertragen und bearbeitet von Dr. THEODOR HALTENORTH, München

1956 / 225 Seiten mit 470 Abbildungen, davon 163 farbigen nach Vorlagen von PAUL BARRUEL
Taschenformat / Leinen flexibel 19,80 DM

„Ein Feldführer für die Säuger Westeuropas, der nach dem gleichen Plan aufgebaut ist, wie das inzwischen schon vielfach bewährte Taschenbuch ‚Die Vögel Europas‘ von Peterson Mountfort Hollom. Über 24 fast ausschließlich farbige Tafeln verteilt, sind jeweils verwandte, leichter zu verwechselnde Arten im richtigen Größenverhältnis dargestellt und die wichtigen äußerlich sichtbaren Kennzeichen nach Petersons Methode durch Pfeile markiert. Der Text bringt in kurzen Abschnitten jeweils die wichtigsten Maße, Kennzeichen und Unterschiede gegenüber ähnlichen Arten, Angaben zu Verbreitung, Lebensweise und Lebensraum. Am wertvollsten sind die hier erstmalig gedruckten Verbreitungskarten. Eine nützliche Ergänzung bilden der Abschnitt über die Altersstufen der Stirnwarfen und eine Tabelle über Gebißformeln und Lebensdaten, die der Übersetzer hinzugefügt hat.“

Bonner Zoologische Beiträge

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam - H. DARTIG, Berlin -
W. HERRE, Kiel - K. HERTER, Berlin - J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz - B. LANZA, Florenz - H. NACHTSHEIM,
Berlin - T. C. S. MORRISON SCOTT, London - D. STARCK,
Frankfurt a. M. - E. THENIUS, Wien - W. VERHEYEN,
Tervuren - K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg - M. ROHSE, Hamburg

26. BAND • HEFT 3

August 1961



VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN
POSTVERLAGSORT HAMBURG

Inhalt

Vorwort zur Beitragsfolge „Allometrie und Systematik“. Von D. STARCK	129
Allometrie und Systematik. Von M. RÖHRS	130
Allometrische Untersuchungen an inneren Organen von Säugetieren als Beitrag zur neuen Systematik. Von H. FRICK	138
Die Bedeutung der Allometrie für die Systematik der Rodentia. Von F. HÜCKINGHAUS	142
Allometrische Untersuchungen an den Schädeln asiatischer Wildrinder. Von H. BOHLKEN	147
Zur Bedeutung allometrischer Untersuchungen für das Studium innerartlicher Variabilität des Schädels von Musteliden. Von D. BÄHRENS	154
Abstammung und Rassebildung der vorkolumbianischen Haushunde in Südamerika. Von M. UECK	157
Beobachtungen an Brandt's Steppenwülmaus (<i>Microtus brandti</i> Radde) in der Mongolischen Volksrepublik. Von N. DAWAA	176
Zur Kleinsäuger-Fauna des Spreewaldes und seines südlichen Vorgeländes. Von D. V. KNORRE	183
Kleine Bemerkung zu systematischen Fragen. Von W. HERRE	188
Schriftenschau	191

Dieses Heft enthält 2 Beilagen des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen.

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 35 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Von-Melle-Park 10 (Tel. 44 10 71).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungsvorlagen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdrucke: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahnen erfolgen.

Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiegebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. aml. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Hefes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden. Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

Vorwort

zur Beitragsfolge Allometrie und Systematik

In den letzten Jahrzehnten hat sich immer mehr die Erkenntnis durchgesetzt, daß Systematik mehr ist als lediglich Klassifizierung und daß eine moderne wissenschaftlich fundierte Systematik sich nicht mit einer Ordnung der Organismen auf Grund der Untersuchung von Einzelmerkmalen begnügen kann. Eine solche moderne Betrachtungsweise in der Taxonomie hat ihrerseits erhebliche Rückwirkungen auf andere Wissensgebiete und z. B. wesentlich zu einem besseren Verständnis des Evolutionsgeschehens beitragen können. Es müssen in der „Neuen Systematik“ die Ergebnisse der verschiedensten Disziplinen berücksichtigt werden, und diese neue Systematik erhält dadurch einen ausgesprochen synthetischen Charakter, der sich als überaus fruchtbar für die gesamte Biologie erweist. Derartige Überlegungen waren dafür maßgebend, daß die Deutsche Forschungsgemeinschaft Zoologen, Botaniker und Paläontologen zu einem „Kolloquium über Fragen der Neuen Systematik“ vom 16. bis 18. Januar 1961 nach Tutzing gerufen hat. Bei der Diskussion allgemeiner Probleme der Säugetiersystematik stand vor allem die Frage im Vordergrund, inwieweit sich allometrische Methoden als Hilfsmittel bei der Abgrenzung systematischer Einheiten heranziehen lassen. Da diese Vorträge in einem inneren Zusammenhang stehen und die Autoren ihre Ergebnisse in dauerndem Gedankenaustausch erarbeiteten, haben sich die Herausgeber entschlossen, diese für den Säugetierforscher bedeutungsvollen Vorträge hier zusammengefaßt zu veröffentlichen.

Dans les dernières dizaines d'années il prévalait de plus en plus la connaissance que la systématique est plus que pure classification et qu'une systématique moderne et scientifiquement consolidée ne peut pas se contenter d'une classification des organismes se basante sur l'examen de caractères isolés. Une telle moderne considération dans la taxonomie a d'importantes influences sur d'autres sciences. Par exemple elle a pu contribuer d'une manière importante à une meilleure compréhension du procédé de l'évolution. Dans la «Nouvelle Systématique» doit être tenu compte des résultats de diverses disciplines, c'est pourquoi cette nouvelle systématique obtient un caractère nettement systématique qui se montre très fécond pour la biologie entière. Ce sont les réflexions déterminantes pour la décision de la «Deutsche Forschungsgemeinschaft» de convoquer des zoologistes, botanistes et paléontologistes du 16 au 18–1–1961 à Tutzing. Dans la discussion des problèmes généraux de la systématique des mammifères prévalait la question, jusqu'à quel point les méthodes allométriques peuvent servir comme moyen de délimitation d'unités systématiques. Comme ces conférences sont intimement liées entre elles par des rapports communs et que les auteurs ont obtenu leurs résultats par un échange permanent de leurs idées, les éditeurs se sont décidés de publier en bloc ces rapports si importants pour le mammalogiste.

During the last decades the realization became increasingly prevalent that systematics is more than simply classification and that a modern approach to systematics cannot be content with merely arranging organisms on the basis of investigations

of single characters. These new developments in taxonomy have many significant consequences for other biological sciences, as for example, it can contribute importantly to a better understanding of evolutionary phenomena. In the "New Systematics" the results of the different biological disciplines must be considered together, and thereby, the New Systematics is characterized by a definite synthetic approach which should prove fruitful for biology in general. With these considerations in mind, the „Deutsche Forschungsgemeinschaft“ gathered together zoologists, botanists and palaeontologists for a colloquium on problems in the New Systematics at Tutzing during 16–18 January 1961. In the discussion of general problems of mammalian systematics, the usefulness of allometric methods in the delimitation of systematic categories was foremost amongst the pertinent topics. Because these lectures have a central theme of importance for mammalian systematics and because the authors have formulated their results in a close exchange of ideas, the editor has considered it desirable to publish them together as a symposium on allometry and systematics.

D. STARCK

Allometrie und Systematik

Von MANFRED RÖHRS¹

Aus dem Zoologischen Staatsinstitut und Museum der Universität Hamburg

Direktor: Prof. Dr. Curt Kosswig

Eingang des Ms. 20. 3. 1961

Regelhafte Proportionsänderungen bei Größenänderungen von Tieren in ontogenetischen und phylogenetischen Reihen sowie Proportionsunterschiede von adulten Tieren unterschiedlicher Größe und naher Verwandtschaft sind in ihrer Bedeutung für Wachstumsprozesse und Evolutionsvorgänge in den letzten Jahren vielfach diskutiert worden. (KLATT 1913, 1949, HUXLEY 1932, KURTÉN 1954, RENSCH 1954, v. BERTALANFFY 1942, 1957, FRICK 1957, 1958, RÖHRS 1959, 1961 u. a.) Auch die funktionellen Ursachen derartiger Proportionsänderungen und Proportionsunterschiede wurden in einigen Fällen analysiert. (DINNENDAHL und KRAMER 1957, KRAMER 1959, MEUNIER 1959 a, b). Proportionsunterschiede bei Größenunterschieden von Tieren lassen sich sehr häufig erfassen mit der Allometrieformel $y = b \cdot x^a$. Diese Formel ist gültig, wenn sich bei Körpergrößenänderungen die einzelnen Teile unproportional ändern und wenn dabei die Zunahme eines Teils y (z. B. Organgewicht) in einem konstanten Verhältnis steht zu der Zunahme eines Teils x (z. B. Körpergewicht). In einem solchen Fall liegt „einfache Allometrie“ vor.

Die Logarithmierung der Allometrieformel ergibt die Gleichung einer Geraden: $\log y = \log b + a \cdot \log x$. Diese Gerade wird bezeichnet als Allometrie Gerade. Im doppelt-logarithmischen Koordinatensystem bestimmt $\log b$ den Schnittpunkt der Allometrie geraden mit der y -Achse. ($\log b$ ist der Wert von $\log y$ bei $\log x = 0$; numerisch: b ist der Wert von y bei $x = 1$). Die Integrationskonstante b beinhaltet die

¹ Mit Unterstützung der Deutschen Forschungsgesellschaft. Nach einem Vortrag auf dem Kolloquium zwischen Zoologen und Paläontologen in Tutzing am 17. 1. 1961.

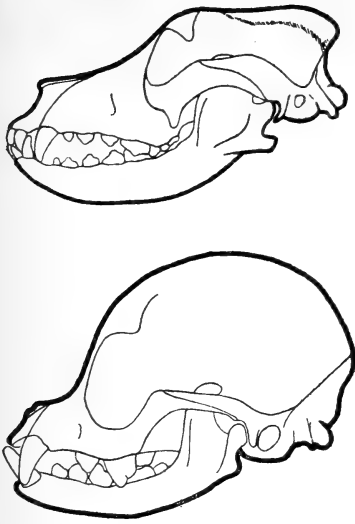


Abb. 1. Größenkorrelierte intraspezifische Proportionsunterschiede bei Haushundschädeln. Oben: Doggenschädel, unten: Zwerghundschädel; gleich groß gezeichnet (Nach KLATT 1949)

nicht möglich, y einfach als abhängige und x als unabhängige Veränderliche aufzufassen. Es ist in solchen Fällen angebrachter, die Diagonalgerade organischer Korrelation zu bestimmen und als Allometrie Gerade zu bewerten. Bei dieser Berechnungsmethode wird der tangens des Anstiegswinkels der Geraden a^* bezeichnet. Durch die Bestimmung des Korrelationskoeffizienten r kann die Stärke des geradlinigen Zusammenhangs zwischen $\log x$ und $\log y$ ermittelt werden. Je stärker dieser Zusammenhang, desto besser stimmen a und a^* überein. (Die Einzelheiten über die Berechnungs- und Sicherungsmethoden bei BRODY 1945, KERMACK und HALDANE 1950, LINDER 1951, v. BERTALANFFY 1957, FRICK 1957 b, RÖHRS 1959, CLASS 1961, WETTE 1959.)

Im folgenden soll gezeigt werden, daß die Kenntnis von Allometrien bei vielen systematischen Untersuchungen eine unbedingt notwendige Voraussetzung ist. Zur Kennzeichnung der verschiedenen systematischen Einheiten werden häufig Proportionsunterschiede verwendet; hierbei spielt die Ermittlung von Indices, von Relativwerten eine bedeutende Rolle. Allgemein sind unterschiedlich große adulte Tiere naher Verwandtschaft, d. h. derselben Unterart, Art,

Faktoren, welche z. B. außer der Körpergröße die Größe eines Organs bestimmen (Vergl. Beitrag FRICK in diesem Heft). Die Allometrie-konstante a (auch Allometrieexponent) bestimmt den Steigungswinkel der Allometrie-geraden, a ist der tangens dieses Winkels. Die Allometrie konstante kennzeichnet z. B. die mit der Körpergrößenänderung korrelierte Organgrößenänderung, bzw. bei adulten Tieren die mit Körpergrößenunterschieden korrelierten Organgrößenunterschiede.

Sind z. B. aus einer ontogenetischen Reihe die Logarithmen von Hirngewichten und Körpergewichten einer repräsentativen Anzahl unterschiedlich großer Individuen ermittelt, dann kann a bestimmt werden mit Hilfe der Regressionsrechnung; ist a bekannt, dann läßt sich b einfach ermitteln. In der Biologie ist es aber oft

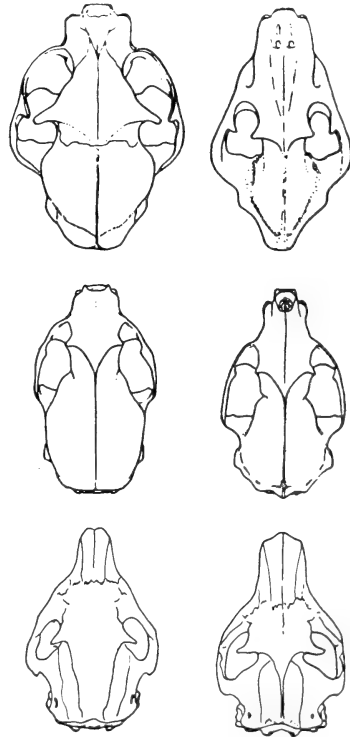


Abb. 2. Proportionsunterschiede von Schädeln nahe verwandter, unterschiedlich großer Arten. (Vergleichspaare jeweils gleich groß gezeichnet). Oben: l. Katze, r. Löwe; Mitte: l. Mauswiesel, r. Edelmarder; unten: l. Ziesel, r. Marmoset (Aus RENSCH 1954)

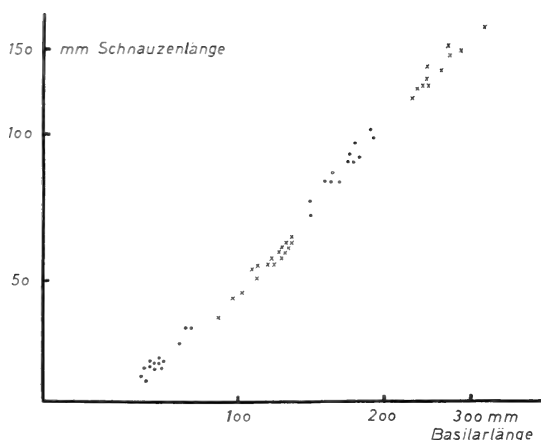


Abb. 3. Intra- und interspezifische einfache Allometrie für 4 Felidenarten. Von l. nach r.: ● *Felis lybica*, x *Felis lynx*, ● *Panthera pardus*, x *Panthera leo*. Allometrie-konstante $\sim 1,3$

Gattung und Familie usw. unterschiedlich proportioniert. In vielen Fällen sind aber diese Proportionsunterschiede rein größenkorreliert. Solche Proportionsverschiedenheiten sind aber keinesfalls geeignet zur Kennzeichnung systematischer Einheiten.

KLATT (1913, 1949) hat größenkorrelierte Proportionsunterschiede bei adulten normalwüchsigen Hundeschädeln untersucht. In Abb. 1 sind – gleich groß gezeichnet – ein sehr großer und ein sehr kleiner Hundeschädel einander gegenübergestellt. Der kleine Hundeschädel hat einen relativ größeren Hirnschädel, relativ größere Orbitae, relativ größere Zähne, einen relativ kleineren Gesichtsschädel

und auf dem Hirnschädel fehlen die Cristae. Bei Einbeziehung der zwischen beiden Größenstufen gelegenen Hundeschädel konnte KLATT nachweisen, daß die genannten intraspezifischen Proportionsunterschiede lediglich größenkorreliert sind und somit keinen Wert für systematische Einordnungen haben. Ähnliches konnte ich innerhalb verschiedener Feliden- und Canidenarten nachweisen. (RÖHRS 1959). KLATT hat da-

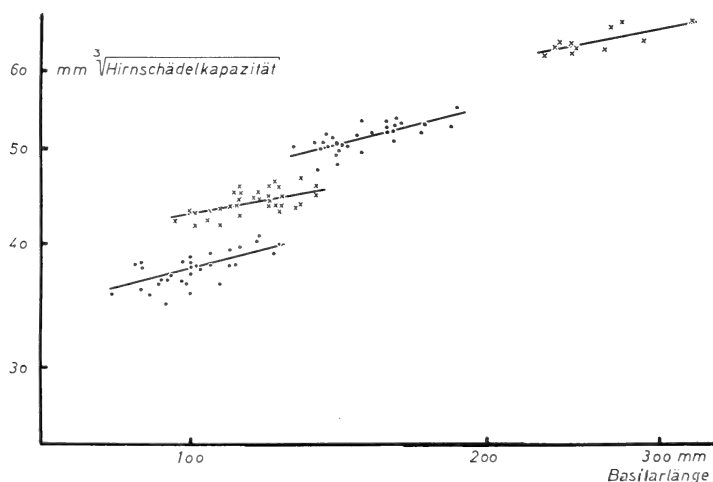


Abb. 4. Artspezifische einfache intraspezifische Allometrien bei 4 Felidenarten. Von l. nach r.: ● *Felis caracal* $a = 0,27$; $b = 10,7$. x *Felis lynx* $a = 0,19$; $b = 18,2$. ● *Felis concolor* $a = 0,24$; $b = 15,0$. x *Panthera leo* $a = 0,19$; $b = 22,6$

her gefordert, daß bei systematischen Untersuchungen vor Bewertung von Proportionsunterschieden zunächst immer „der Einfluß der Größe“ auf die Proportionen analysiert werden müsse.

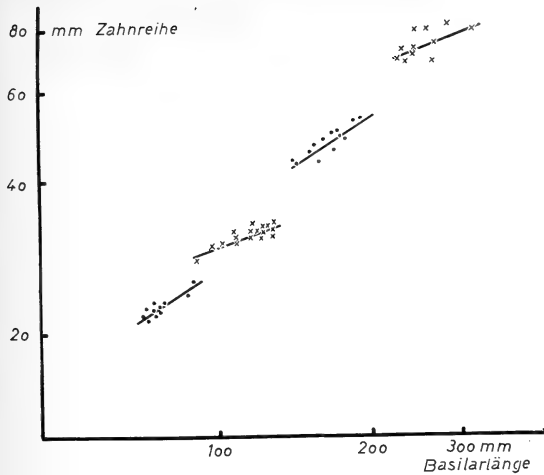


Abb. 5. Artspezifische Allometrien; Arten wie in Abb. 3

schiebungen basieren, so ist sogar zu prüfen, ob die Arten bzw. Gattungen immer zu Recht aufgestellt sind.“ Verschiedene Maße bei unterschiedlich großen Feliden- und Canidenarten habe ich geprüft. Für vier Felidenarten ist in Abb. 3 aufgetragen die Beziehung Basilarlänge : Schnauzenlänge; alle Werte scharen sich um eine Allometrie-gerade, deren Anstiegswinkel bestimmt ist durch ein a von $\approx 1,3$. Intra- und interspezifische Allometrie stimmen überein. Unterschiede in der relativen Schnauzenlänge innerhalb der Arten und vor allem zwischen den vier Arten sind lediglich durch die Größe bedingt und können nicht zur Kennzeichnung von Unterarten und der vier Arten gegeneinander verwendet werden. Die Analyse der Allometrien ist also hier unbedingt notwendig zur Verhinderung von falschen Schlussfolgerungen auf Grund der Bewertung von Relativwerten.

Im intraspezifischen Bereich bei den Hundeschädeln sind von KLATT geschlossene Größenreihen untersucht worden; eben-

Ähnliche Gedankengänge äußerte RENSCH (1954). In Abb. 2 sind von RENSCH gegenübergestellt die Schädel von drei Artenpaaren naher Verwandtschaft und unterschiedlicher Größe. Bei den jeweils kleineren Schädeln fallen immer die relativ größeren Hirnschädel und die relativ kleineren Gesichtsschädel besonders auf; RENSCH vertrat die Auffassung, daß diese interspezifischen Proportionsunterschiede wahrscheinlich ebenfalls mit einfachen Allometrien zu kennzeichnen seien: „Da die Art-differenzen bzw. die Gattungsdifferenzen meist hauptsächlich auf diesen allometrischen Ver-

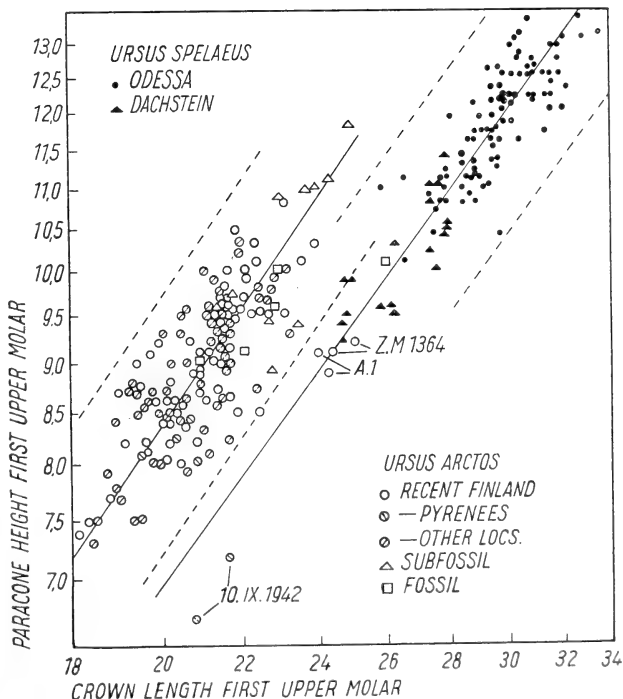


Abb. 6. Artspezifische Allometrien bei *Ursus spelaeus* und *Ursus arctos*. (Aus KURTÉN, 1955)

falls im letzten Beispiel aus dem interspezifischen Bereich der Felidae. In Abb. 2 sind immer nur zwei Schädel von unterschiedlich großen Arten miteinander verglichen. Bei einem solchen Vergleich ist aber nicht erwiesen, daß die vorhandenen Proportionsunterschiede lediglich größenkorreliert sind. Bei einem Vergleich von nur zwei unterschiedlich großen Schädeln sind im doppelt-logarithmischen Koordinatensystem für die einzelnen Maße immer nur zwei Punkte gegeben, zwischen denen nur eine Gerade gezogen werden kann. Damit ist aber keineswegs der Nachweis ein-

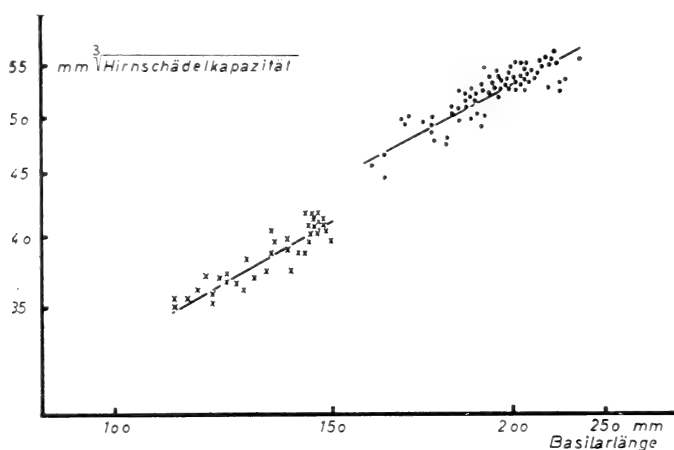


Abb. 7. Artsspezifische Allometrien für x *Canis aureus*, ● *Canis lupus*

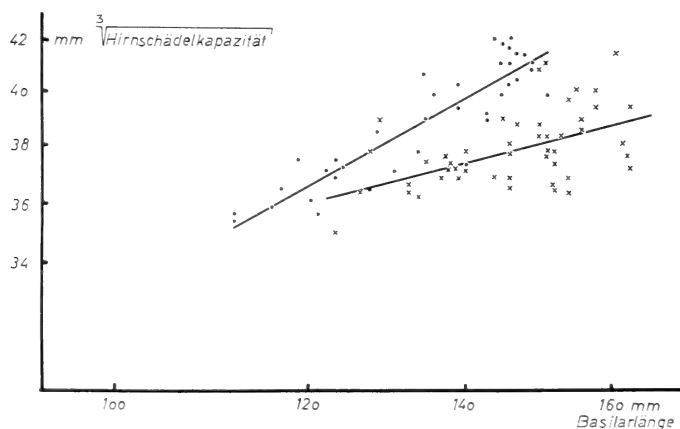


Abb. 8. Artsspezifische Allometrien bei 2 ungefähr gleich großen Arten.

● *Canis aureus*, x *Canis adustus*

facher Allometrie erbracht. Es ist nicht sicher, daß die in der Größe zwischen den beiden verglichenen Schädeln liegenden ebenfalls eine Bindung an diese Gerade besitzen. Zur Entscheidung dieser Frage sind möglichst geschlossene Reihen zu untersuchen.

Bei unterschiedlich großen Säugetieren fallen immer die Unterschiede in der relativen Hirnschädelgröße auf. Sind diese Unterschiede innerhalb der Arten und auch zwischen den Arten rein größenkorreliert oder nicht? Von vier Felidenarten sind in

Abb. 4 aufgetragen die Werte für die Beziehung Basilarlänge : $\sqrt[3]{\text{Hirnschädelkapazität}}$.

Die Gesamtheit der Werte schart sich nicht um eine Allometriergerade, nur innerhalb der einzelnen Arten sind einfache Allometrien vorhanden. Zwischen den Arten bestehen „sprunghafte Unterschiede“ in der Größe der Hirnschädeldkapazität, diese Unterschiede sind geeignet, die vier Arten zu trennen. Anders ausgedrückt: Die Allometrien

für die Beziehung Basilarlänge : $\sqrt[3]{\text{Hirnschädeldkapazität}}$ sind artspezifisch. An einigen weiteren Beispielen sei gezeigt, daß es auch für weitere Maße bei anderen Arten art-

spezifische Allometrien gibt (Abb. 5, 6, 7). In der Abb. 8 ist gezeigt, daß auch zwei gleich große Arten verschiedene Allometrien haben können.

Ich habe hier besonders artspezifische Allometrien betont; es gibt aber auch bei verschiedenen Maßen spezifische Allometrien für Geschlechter, Unterarten, Gattungen, Familien usw. Es wäre zu prüfen, bei welchen Maßen sich spezifische Allometrien ergeben für die verschiedenen

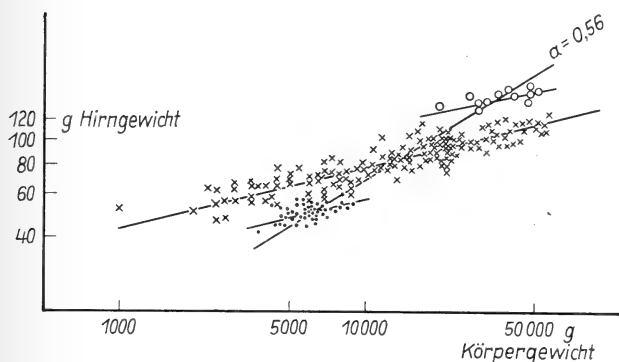


Abb. 9. Einfache Allometrien für ● Rotfuchs $a = 0,22$; $b = 7,68$. x Haushund $a = 0,25$; $b = 7,63$. ○ Wolf $a = 0,18$; $b = 21,9$

systematischen Einheiten. (HERRE 1952, 1960, KURTÉN 1954, 1955, FRICK 1958 a, BOHLKEN 1958, HERRE und RÖHRS 1958, BÄHRENS 1960, HÜCKINGHAUS 1960).

An einem letzten Beispiel soll gezeigt werden, daß intraspezifische Proportionsunterschiede, die rein größenkorreliert sind, bei gleichen Größenunterschieden weit stärker sein können als interspezifische artkennzeichnende Proportionsbesonderheiten. In Abb. 9 ist aufgetragen die Beziehung Körpergewicht : Hirngewicht für den Wolf, Haushund und Rotfuchs. Die Allometriekonstanten a mit Werten von 0,22 (Rotfuchs), 0,25 (Haushund), 0,18 (Wolf) sind sich zwar recht ähnlich, aber die Allometriergeraden liegen im Koordinatensystem verschieden hoch. Der sprunghafte Unterschied der Hirngröße zwischen Wolf und Haushund ist domestikationsbedingt, er kennzeichnet die Hirngewichtsabnahme in der Domestikation. Die größenkorrelierte Abhängigkeit des Hirngewichts von der Körpergröße ist aber bei Wolf und Haushund ungefähr gleich. In Abb. 9 ist zusätzlich eingetragen die interspezifische Allometriergerade, deren Anstiegswinkel durch ein a von 0,56 bestimmt wird. Diese Gerade wurde einfach konstruiert durch Verbindung der Mittelwerte von Rotfuchs und Wolf; sie ist nicht Ausdruck einer einfachen interspezifischen Allometrie. Die intraspezifische Allometriekonstanten von $a = 0,18 - 0,25$ im Vergleich zur interspezifischen von $a = 0,56$ sagen aus, daß zwischen unterschiedlich großen Individuen derselben Art die Proportionsunterschiede in der Beziehung Körpergewicht : Hirngewicht viel stärker sind als zwischen entsprechend unterschiedlich großen Arten. Das gilt auch für die Beziehung

Basilarlänge : $\sqrt[3]{\text{Hirnschädeldkapazität}}$. Die sprunghaften Unterschiede in der Hirngröße von den kleinen zu den großen Arten heben die sehr starke relative Verkleinerung des Gehirns innerhalb der Arten bei Größenzunahme gewissermaßen zum Teil auf.

Diesen Sachverhalt mag Abb. 10 noch einmal veranschaulichen; es sind hier verglichen ein Wolfs- und Hundeschädel gleicher Größe (oben) und ein Fennek- und Hundeschädel gleicher Größe (unten). Hundeschädel dürfen hier in den Vergleich

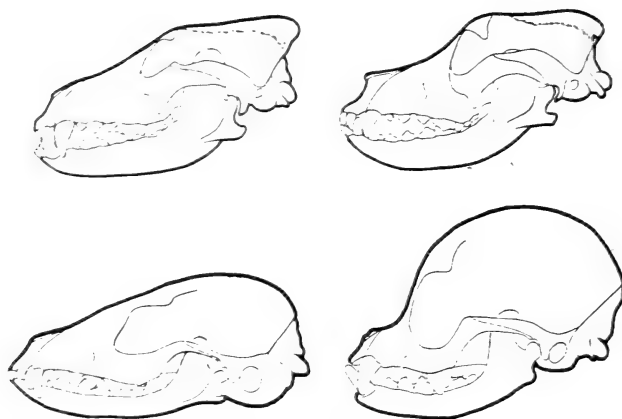


Abb. 10. Vergleich eines Wolfsschädels (l. oben) mit einem Fenneschädel (l. unten) sowie eines Doggeschädels (r. oben) mit einem Zwerghundschädel (r. unten). Alle Schädel gleich groß gezeichnet. (Aus KLATT 1949)

einbezogen werden, da die größenkorrelierten Proportionsunterschiede mit denen beim Wolf übereinstimmen; sie werden hier für den intraspezifischen Bereich besonders deutlich, da Haushunde eine so starke Größenvariation haben (RÖHRS 1958). Die Proportionsunterschiede zwischen den beiden Hundeschädeln sind viel stärker als die zwischen den Schädeln von Wolf und Fennek. Schädel unterschiedlich großer Arten (Gattungen) können also in ihren Proportionen viel ähnlicher sein als entsprechend unterschiedlich große Schädel von Individuen derselben Art. *Das zeigt, daß aus einer mehr oder weniger starken Ähnlichkeit der Proportionen von verschiedenen Formen nicht ohne weiteres Schlüsse auf den Grad der natürlichen Verwandtschaft gezogen werden können.*

In Anlehnung an Gedankengänge von KLATT (1913, 1949) und HUXLEY (1932) möchte ich zusammenfassen:

1. Wenn zwischen unterschiedlich großen Tieren Unterschiede in der absoluten Größe bestehen und außerdem Unterschiede in der relativen Größe von Teilen oder Organen vorhanden sind, dann ist zu prüfen, ob die Unterschiede in den relativen Größen auf einfache Allometrien zurückzuführen sind oder nicht.
2. Sind die Unterschiede in den relativen Größen durch einfache Allometrien zu kennzeichnen, dann sind sie Folgen der absoluten Größe und haben keinen taxonomischen Wert.
3. Lassen sich die Unterschiede nicht durch einfache Allometrie kennzeichnen, dann sind sie offensichtlich „eigenen“ Ursprungs und haben taxonomischen Wert.

Die Möglichkeiten der Allometrieforschung für die Systematik sind in diesem Heft in den Arbeiten von FRICK, BOHLKEN, BÄHRENS und HÜCKINGHAUS aufgezeigt.

Zusammenfassung

Zwischen unterschiedlich großen Tieren naher Verwandtschaft (Unterarten, Arten, Gattungen, Familien) bestehen regelhafte Proportionsunterschiede. Diese Proportionsunterschiede können in vielen Fällen durch die Allometrieformel $y = b \cdot x^a$ erfaßt werden; bei solchen einfachen Allometrien ist es nicht möglich, die Proportionsunterschiede zur Kennzeichnung systematischer Einheiten zu verwenden. Allometrien können aber auch spezifisch sein für Unterarten, Arten, Gattungen, Familien usw. In solchen Fällen sind sie geeignet, die systematischen Einheiten gegeneinander abzugrenzen.

Literatur

- BÄHRENS, D. (1960): Über den Formenwandel des Mustelidenschädels; Gegenbauers Morphol. Jb. Bd. 101, H. 2. — BÄHRENS, D. (1961): Zur Bedeutung allometrischer Untersuchungen für das Studium innerartlicher Variabilität des Schädels von Musteliden; Z. f. Säugetierkunde, Bd. XXVI, H. 3. — BERTALANFFY, L. v. (1942): Theoretische Biologie II; Berlin, Bornträger. — BERTALANFFY, L. v. (1957): Wachstum. — In: Helmcke-Lengerken-Starck: Handbuch der Zoologie 8, 4. Teil. — BOHLKEN, H. (1958): Vergleichende Untersuchungen an Wildrindern (Tribus Bovini Simpson 1945); Zool. Jb. Phys. Bd. 68, 1/2. — BOHLKEN, H. (1961): Allometrische Untersuchungen an den Schädeln asiatischer Wildrinder; Z. f. Säugetierkunde, Bd. XXVI, H. 3. — BRODY, S. (1945): Bioenergetics and Growth; New York. — CLASS, J. (1961): Der Einfluß vermehrter körperlicher Tätigkeit auf die Organgewichte von Albinomäusen; Z. f. Anat. und Entwgesch. 122, 251–265. — DINNENDAHL, L. und KRAMER, G. (1957): Über größenabhängige Änderungen von Körperproportionen bei Möwen; J. f. Ornith. 98, 3. — FRICK, H. (1957) a: Quantitative Untersuchungen an äthiopischen Säugetieren. (I. Absolute und relative Gewichte von Herz, Leber, Milz und Nieren); Anat. Anz. 104. — FRICK, H. (1957) b: Betrachtungen über die Beziehungen zwischen Körpergewicht und Organgewicht; Z. f. Säugetierk. 22. — FRICK, H. (1958) a: Betrachtungen zum allometrischen Wachstum einiger Nagetiere; Verhandl. D. Z. G. 1958. — FRICK, H. (1958) b: Allometrische Untersuchungen an Schädeln von Pavianen; Anthropol. Anz. Jg. 23, 1. — FRICK, H. (1961): Allometrische Untersuchungen an inneren Organen v. Säugetieren als Beitrag zur „Neuen Systematik“; Z. f. Säugetierkunde Bd. XXVI, H. 3. — HERRE, W. (1952): Studien über die wilden und domestizierten Tylopoden Südamerikas; Zool. Garten, N. F. 19. — HERRE, W. (1960): Grundsätzliches zur Systematik des Pferdes; Z. f. Tierzüchtung und Züchtungsbiologie, Bd. 75, H. 1. — HERRE, W. und RÖHRS, M. (1958): Die Hethitischen Grabfunde von Osmankayasi. Die Tierreste aus den Gräbern von Osmankayasi. 71. Wiss. Veröff. d. Dtsch.-Orient.-Ges. — HÜCKINGHAUS, F. (1960): Vergleichende Untersuchungen über die Formenmannigfaltigkeit der Unterfamilie Caviinae; Z. wissensch. Zoologie (im Druck). — HÜCKINGHAUS, F. (1961): Die Bedeutung der Allometrie für die Systematik der Rodentia; Z. f. Säugetierkunde, Bd. XXVI, H. 3. — HUXLEY, J. (1932): Problems of relative Growth; London. — KERMACK, K. A. and HALDANE, J. B. S. (1950): Organic Correlation and Allometry; Biometrika, 37, 30–41. — KLATT, B. (1913): Über den Einfluß der Gesamtgröße auf das Schädelbild nebst Bemerkungen über die Vorgeschichte der Haustiere; Arch. Entw.-Mech. 36. — KLATT, B. (1949): Die theoretische Biologie und die Problematik der Schädelform; Biol. Gen. 19. — KRAMER, G. (1959): Die funktionelle Beurteilung von Vorgängen relativen Wachstums; Zool. Anz. Bd. 162, 7/8. — KURTÉN, B. (1954): Observations on Allometry in Mammalian Dentitions; its Interpretation and Evolutionary Significance; Acta Zool. Fennica. 85. — KURTÉN, B. (1955): Contribution to the History of a Mutation during 1 000 000 Years; Evolution, Vol. IX, No. 2. — LINDER, A. (1951): Statistische Methoden; 2. Aufl. Basel. — MEUNIER, K. (1959) a: Die Allometrie des Vogelflügels; Z. w. Z. 161. — MEUNIER, K. (1959) b: Die Größenabhängigkeit der Körperform bei Vögeln; Z. w. Z. 162, 3/4. — RENSCH, B. (1954): Neuere Probleme der Abstammungslehre; Die transspezifische Evolution. Stuttgart. — RÖHRS, M. (1958): Allometrische Untersuchungen an Canidengehirnen; Zool. Anz. Ergbd. Verhandl. Dtsch. Zool. Ges. Frankfurt. — RÖHRS, M. (1959): Neue Ergebnisse und Probleme der Allometrieforschung; Z. w. Z. Bd. 162, 1/2. — RÖHRS, M. (1961): Allometrie und biologische Formanalyse; Z. f. Morphologie und Anthropologie (i. Dr.). — WETTE, R. (1959): Regressions- und Kausalanalyse in der Biologie. Metrika 2, 131–137.

Anschrift des Verfassers: Privatdozent Dr. MANFRED RÖHRS, Hamburg 13, Zoologisches Staats-Institut und Museum, v. Melle-Park 10

Allometrische Untersuchungen an inneren Organen von Säugetieren als Beitrag zur „neuen Systematik“^{1, 2}

Von HANS FRICK

Aus dem Senckenbergischen Anatomischen Institut der Universität Frankfurt/M

Direktor: Prof. Dr. D. Starck

Eingang des Ms. 26. 1. 1961

In den letzten Jahren wurde verschiedentlich die Möglichkeit diskutiert, mit Hilfe der Allometriegleichung für Teilgrößen des Organismus artkennzeichnende Maßzahlen, die Allometriekonstante (= Allometrieexponent) und die Integrationskonstante (= Faktor b), zu berechnen (RÖHRS 1958, 1959, FRICK 1959). Für die taxonomische Bewertung des einzelnen Individuums kommt diesen Maßzahlen kaum Bedeutung zu, doch sind sie als zahlenmäßiger Ausdruck von Arteigenheiten von großem theoretischen Interesse. Sie ergänzen die bisher üblichen Methoden der quantitativen Formbeschreibung und ermöglichen — im Gegensatz zu den größenabhängigen Relativwerten und Indices — sinnvolle Aussagen über Proportionsunterschiede bei adulten Individuen ungleich großer Arten.

Während andere Autoren vor allem die Beziehungen zwischen Linearmaßen des Schädel³ und $\frac{1}{3}$ Hirnschädelkapazität sowie verschiedener Schädelmaße untereinander analysierten (RÖHRS 1959, 1961, BÄHRENS 1960, HÜCKINGHAUS 1961), haben wir uns die Frage vorgelegt, inwieweit den Beziehungen zwischen Körpergewicht und Organgewichten bei Säugetieren, insbesondere bei Muriden, ein artkennzeichnender Charakter zukommt. Die Auswertung der von meinen Mitarbeitern und mir durchgeführten quantitativen Untersuchungen an individuenreichen Stichproben von Waldmaus, Albinomaus und Rötelmaus ergab enge Korrelationen zwischen Nettokörpergewicht und Gewicht von Herz, Leber, Nieren und Gehirn. Die Voraussetzung zur Berechnung von Allometrie- und Integrationskonstanten ist damit erfüllt. Für das Herz adulter weiblicher Individuen von *Apodemus sylvaticus* beträgt z. B. der Allometrieexponent 0,64 (KLEMMT 1960). Bei einer Zunahme des Logarithmus des Körpergewichts um 1 vergrößert sich der logarithmische Wert des Herzgewichts der Waldmaus um 0,64. Aus den von HESSE (1921) veröffentlichten Herzgewichten errechneten wir für die Weibchen von *Apodemus sylvaticus* ebenfalls einen Exponenten von 0,64. Die Übereinstimmung der beiden Werte ist jedoch nicht Ausdruck einer Art- oder Gattungsspezifität; denn die für weibliche Albinomäuse und für männliche Individuen von *Sciurus vulgaris* errechneten Herzexponenten von 0,74 sind nicht signifikant von den für die Waldmaus ermittelten Exponentenwerten verschieden. Für eine Reihe wildlebender, unter Laborbedingungen oder im Hausstand gehaltener Säugetiere, so z. B. für Maulwurf, Rötelmaus, Albinoratte, Haushund,

¹ Durchgeführt mit Unterstützung der Deutschen Forschungsgemeinschaft.

² Nach einem Vortrag auf dem Kolloquium zwischen Zoologen und Paläontologen in Tutzing am 17. 1. 1961.

Rotfuchs und äthiopische Primaten, errechneten wir Herzexponenten von 0,82 bis 0,86. Bei allen diesen Formen steht für die untersuchten Stichproben die Zunahme des Herzgewichtes in einem gleichen konstanten Verhältnis zur Zunahme des Nettokörpergewichtes; die Allometrie konstante für die Beziehungen Herzgewicht zu Organgewicht hat keinen artkennzeichnenden Charakter. Ähnliches gilt für den Allometrieexponenten der Leber und der Nieren. Der Leberexponent beträgt für Waldmausweibchen 0,95 (KLEMMT), für äthiopische Primaten 0,92, beim Haushund 0,91 (FRICK 1957) und für weibliche Albinomäuse 1,00 (SEELIGER). Alle diese Werte sind nicht statistisch gesichert verschieden. Der Nierenexponent hat bei *Apodemus sylvaticus* einen Wert von 0,86 bei den Männchen und 0,91 bei den Weibchen. Er liegt bei einer Reihe von Säugetieren (u. a. Ratte, Haushund, Wolf, Rotfuchs, äthiopische Primaten, afrikanische Ungulaten) zwischen 0,80 und 1,00 (Zusammenstellung siehe KLEMMT). Lediglich bei männlichen Albinomäusen fand SEELIGER mit einem Nierenexponenten von 1,25 einen deutlich abweichenden Wert. Die Albinomäuse (erbreiner Stamm AGNES BLUHM) bilden auch das einzige, an einer genügend großen Stichprobe nachgewiesene Beispiel für eine signifikante Geschlechtsdifferenz des Allometrieexponenten eines der großen Stoffwechselorgane; denn der Nierenexponent der weiblichen Tiere beträgt nur 0,91. Für das Gehirn ergibt sich ein grundsätzlich gleichartiger Befund wie für Herz, Leber und Nieren. Der Hirnexponent kann bei unterschiedlich großen, verschiedenen systematischen Einheiten zugehörigen Arten einen ähnlichen Wert aufweisen. Er beträgt z. B. für Waldmaus, Albinomaus, Albinoratte, Hauskaninchen, Wolf und Rotfuchs um 0,20 (Exponentenwerte nach CHOINOWSKI 1958, FRICK 1958, RÖHRS 1959, KLEMMT 1960, SEELIGER 1961). Auf-

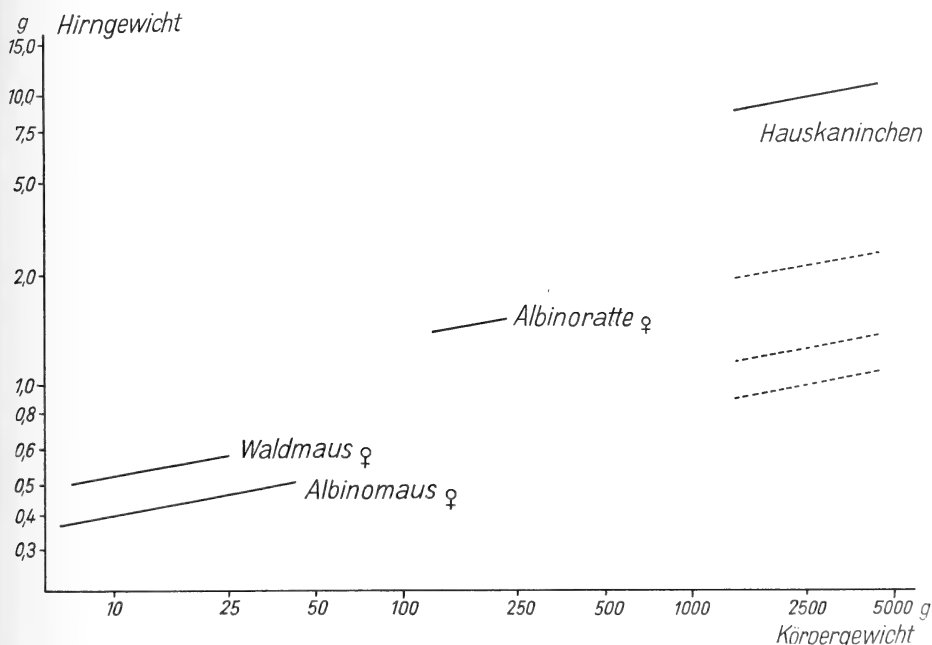


Abb. 1. Beziehungen zwischen Hirngewicht und Körpergewicht bei Waldmaus, Albinomaus, Albinoratte und Hauskaninchen nach den Daten von CHOINOWSKI (1958), FRICK (1958), KLEMMT (1960), SEELIGER (1961). Eingezeichnet sind nur die Allometrie geraden (Regressionsgeraden). Sie wurden für Waldmaus, Albinomaus und Albinoratte in den Körpergrößenbereich des Hauskaninchens verlängert (unterbrochene Linien), um den annähernd parallelen Verlauf der Geraden deutlicher darzustellen.

fällig ist, daß wir bei Wildkaninchen und wilder Wanderratte mit 0,26 bzw. 0,31 einen deutlich höheren Allometrieexponenten finden als bei ihren domestizierten Verwandten, beim Vergleich Wolf—Haushund dagegen das Haustier einen etwas höheren Hirnexponenten aufzuweisen scheint. Insgesamt können wir aus dem bisher Gesagten den Schluß ziehen, daß der Allometrieexponent von Gehirn, Herz, Leber und Nieren, der den Anteil des Körpergewichts an dem jeweiligen Organgewicht ausdrückt, bei Säugetieren im allgemeinen kein artspezifisches, meist nicht einmal ein ordnungsspezifisches Kriterium ist.

Bei der graphischen Darstellung der Beziehungen zwischen Organ- und Körpergewicht in einem doppellogarithmisch unterteilten Koordinatensystem verlaufen die Allometriergeraden (annähernd) parallel, wenn die Allometriekonstanten für das betreffende Organ bei den verglichenen Arten statistisch nicht gesichert verschieden sind. Dies sei für die Beziehungen Hirn—Körpergewicht illustriert (Abb. 1). Die Allometriergeraden wurden als Regressionsgeraden für die Regression von \log Hirngewicht nach \log Körpergewicht berechnet und stellen die den Meßpunkten am besten angepaßten Linien dar. Sie verlaufen für Waldmaus, Albinomaus, Albinoratte und Hauskaninchen annähernd parallel, liegen jedoch in unterschiedlicher Höhe, da der Faktor b (= Integrationskonstante, der den vom Körpergewicht unabhängigen Teil der Hirngröße bestimmt und deshalb auch als Organkoeffizient bezeichnet wurde, bei den verschiedenen Arten differiert. Wir haben somit in dem Faktor b der Allometriegleichung, dem Organkoeffizienten, eine vom Körpergewicht unabhängige Maßzahl berechnet, die — bei statistisch nicht gesichert verschiedenem Wert der Allometriekonstante — eine artbedingte Eigenheit des Hirngewichtes wiederzugeben scheint. Entsprechendes gilt auch für die Integrationskonstanten (= Organkoeffizienten) anderer Organe (Herz, Leber, Nieren, usw.). Wie kennzeichnend der Organkoeffizient für das Herzgewicht einer Art sein kann, mag ein Vergleich bei äthiopischen Haushunden zeigen. Für die von KLATT 1913 in Erythräa gesammelten Tiere beträgt der Herzkoeffizient $346 \cdot 10^{-4}$. Den gleichen Wert, nämlich $347 \cdot 10^{-4}$, errechneten wir für 7 äthiopische Haushunde, die wir 1956 im Hochland von Schoa untersuchen konnten (FRICK 1957).

Was bedeutet nun der Faktor b der Allometriegleichung? Nach KLATT (1919) umfaßt er die Gesamtheit aller inneren und äußeren Faktoren, die — mit Ausnahme des Körpergewichts — das jeweilige Organgewicht bestimmen. Die Integrationskonstante wird sowohl durch die anatomische Konstruktion des Organismus als auch durch den Einfluß der Umgebung, durch Lebensraum und Lebensweise gestaltet, hängt von der Altersstufe und u. U. auch vom Geschlecht der untersuchten Individuen ab. Die Richtigkeit dieser Vorstellungen können wir experimentell prüfen. Meine Mitarbeiterin CLASS (1961) ließ Albinomäuse (erbreiner Stamm AGNES BLUHM) vermehrt körperliche Arbeit leisten. Adulte Weibchen mußten unter definierten Bedingungen insgesamt 40^h schwimmen. Damit

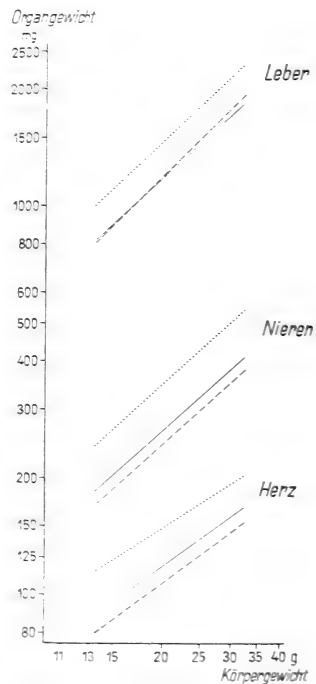


Abb. 2. Beziehungen zwischen dem Gewicht von Herz, Leber und Nieren und dem Nettokörpergewicht bei weiblichen Albinomäusen, die 40^h geschwommen hatten (—), bei unter Laborbedingungen gehaltenen weiblichen Albinomäusen (---) und bei weiblichen Waldmäusen (.....). Nach CLASS, Z. Anat. 122, 260. 1961

wurde unter sonst gleichen Verhältnissen eine Teilkomponente der Lebensweise geändert. Wie auf Grund der theoretischen Überlegungen zu erwarten war, blieb der Allometrieexponent für die Stoffwechselorgane Herz, Nieren, und Leber – nicht aber für das Gehirn – annähernd unverändert. In der graphischen Darstellung (Abb. 2) verlaufen die Allometriergeraden der genannten Arten für die Schwimmtiere und für die Kontrolltiere nahezu parallel. Der Einfluß des Körpergewichts auf das Gewicht dieser Organe ist somit auch unter experimentell geänderten Bedingungen gleich geblieben. Für Herz und Nieren erhöhte sich jedoch der Wert der Integrationskonstanten (= Faktor b) in signifikanter Weise, die Allometriergeraden dieser beiden Organe liegen bei den Schwimmtieren höher. Als Folge der vermehrten körperlichen Tätigkeit sind bei den Schwimmtieren Herz und Nieren schwerer als bei den Kontrolltieren von gleichem Körpergewicht. Das Lebergewicht wurde dagegen durch die Schwimmtätigkeit nicht in statistisch gesichertem Ausmaß beeinflusst. Interessant ist ein Vergleich mit den Organengewichten eines wildlebenden Verwandten der Albinomaus, nämlich der Waldmaus, die ebenfalls der Unterfamilie der Murinae angehört. (Die Stammform der Albinomaus, die graue Hausmaus, konnte leider nicht zu dem Vergleich herangezogen werden, da wir noch nicht genügend adulte, nichtgravide Weibchen dieser Art untersuchen konnten). Die Allometriergeraden der drei Organe verlaufen für Waldmaus, Versuchs- und Kontrolltiere der Albinomaus annähernd parallel, da – wie bereits erwähnt – die Allometriekonstanten nicht signifikant verschieden sind. Die Integrationskonstante (= Faktor b = Organkoeffizient) ist dagegen bei der Waldmaus für alle drei Organe erheblich größer.

Die experimentelle Prüfung bestätigt die theoretischen Vorstellungen über die Bedeutung des Organkoeffizienten. Daraus ergibt sich, daß der für die verschiedenen Organe der adulten Individuen einer Species errechnete Organkoeffizient strenggenommen lediglich eine für die Population typische Maßzahl ist, aus der die untersuchte Stichprobe entnommen wurde. Die Bedeutung der Integrationskonstante als artkennzeichnende Maßzahl der Beziehungen Organgewicht zu Körpergewicht wird dadurch eingeschränkt. Wie unser Versuch mit den Schwimmtieren gezeigt hat, eröffnet jedoch die Allometrierechnung die Möglichkeit, den Einfluß exogener Faktoren auf die Größe bestimmter Organe zu analysieren. Wir sind z. B. zur Zeit dabei, den Einfluß von Temperatur und Aufenthalt in größerer Höhe zu untersuchen. Damit leistet die Allometrieforschung einen Beitrag zum Verständnis der quantitativen Verschiedenheiten qualitativ gleichartiger Organe. Darin liegt u. E. eine wesentliche Bedeutung der Allometrieforschung für die „neue Systematik“, die nach SIMPSON (1959) „brings together all aspects of science concerned with organic diversity“.

Zusammenfassung

Allometrische Untersuchungen an Säugetieren (insbesondere Muriden) zeigen, daß der Einfluß des Körpergewichts auf die Gewichte innerer Organe (u. a. Herz, Leber, Nieren und Gehirn) bei verwandten Formen und bei systematisch fernerstehenden Arten vielfach sehr ähnlich (d. h. statistisch nicht signifikant verschieden) ist. Den Allometrieexponenten dieser Organe kommt daher im allgemeinen kein artkennzeichnender Wert zu. Dagegen kann der Faktor b der Allometrieformel (= Organkoeffizient = Integrationskonstante) ein charakteristischer Ausdruck der Organgröße für Individuen der gleichen Altersgruppe einer Art sein. Sein Zahlenwert hängt jedoch nicht nur von inneren Faktoren ab, sondern wird auch von Umweltbedingungen (Lebensraum, Lebensweise, usw.) beeinflusst. Der für adulte Individuen einer Species errechnete Organkoeffizient ist somit strenggenommen nur eine für diejenige Population typische Maßzahl, aus der die untersuchte Stichprobe entnommen wurde. An einem Beispiel (Auswirkung vermehrter körperlicher Tätigkeit auf das Herzgewicht bei Albinomäusen) wird gezeigt, daß sich mit Hilfe des Allometrieprinzips für bestimmte Organe der Einfluß von Umweltfaktoren auf das jeweilige Organgewicht bestimmen läßt.

Literatur

BÄHRENS, D. (1960): Über den Formwandel des Mustelidenschädels. *Morphol. Jb.* **101**, 279–369.
 — CHOINOWSKI, H. (1958): Vergleichende Messungen an Gehirnen von Wild- und Hauskaninchen. *Zool. Anz.* **161**, 259–271. — CLASS, I. (1961): Der Einfluß vermehrter körperlicher Tätigkeit auf die Organgewichte von Albinomäusen. *Z. Anat.* **122**, 251–265. — FRICK, H. (1957): Quantitative Untersuchungen an äthiopischen Säugetieren. *Anat. Anz.* **104**, 305–333. — FRICK, H. (1958): Betrachtungen zum allometrischen Wachstum einiger Nagetiere. *Verh. Deutsche Zool. Ges. Frankfurt 1958*, 308–314. — FRICK, H. (1959): Allometrische Untersuchungen an den Schädeln von Pavianen. *Anthrop. Anz.* **23**, 64–71. — HESSE, R. (1921): Das Herzgewicht der Wirbeltiere. *Zool. Jb., Abt. allg. Zool.* **38**, 243–364. — HÜCKINGHAUS, F. (1961): Allometrische Untersuchungen zur Systematik der Nagetiere. *Z. f. Säugetierkunde* **26**. — KLATT, B. (1919): Zur Methodik vergleichender metrischer Untersuchungen, besonders des Herzgewichtes. *Biol. Zbl.* **39**, 406–421. — KLEMMT, L. (1960): Quantitative Untersuchungen an *Apodemus sylvaticus* (Linnaeus 1758). *Zool. Anz.* **165**, 249–275. — RÖHRS, M. (1958): Allometrische Studien in ihrer Bedeutung für Evolutionsforschung und Systematik. *Zool. Anz.* **160**, 276–294. — RÖHRS, M. (1959): Neue Ergebnisse und Probleme der Allometrieforschung. *Z. wiss. Zool.* **162**, 1–95. — RÖHRS, M. (1961): Allometrie und Systematik. *Zf. Säugetierkd.* **26**. — SEELIGER, H. (1961): Quantitative Untersuchungen an Albinomäusen (Erbreiner Stamm „AGNES-BLUHM“). *Anat. Anz.* (im Druck). — SIMPSON, G. G. (1959): Anatomy and morphology: classification and evolution: 1859 and 1959. *Proc. Amer. Phil. Soc.* **103**, 286–306.

Anschrift des Verfassers: Prof. Dr. HANS FRICK, Frankfurt a. M., Ludwig-Rehn-Straße 14, Anatomisches Institut

Die Bedeutung der Allometrie für die Systematik der Rodentia

Von FOLKHART HÜCKINGHAUS

Aus dem Institut für Haustierkunde der Christian-Albrecht-Universität Kiel

Direktor: Prof. Dr. Wolf Herre

Eingang des Ms. 24. 2. 1961

Die Rodentia oder Simplicidentata stellen unter den Säugetieren eine Gruppe besonderer Formfülle dar. Diese Tatsache gewinnt dadurch an Interesse, daß aus den paläontologischen Daten der Hinweis zu entnehmen ist, daß es sich um eine Tiergruppe handelt, welche erst in erdgeschichtlich weniger zurückliegenden Zeiten ihre wesentliche evolutive Entwicklung fand. Innerhalb der Rodentia bilden die südamerikanischen Meer-

schweinchen eine wohlabgegrenzte Einheit, die seit dem Pliocän bekannt ist (SIMPSON 1945). Meine Untersuchung beschränkt sich auf die Unterfamilie Caviinae MURRAY 1866, deren Gattungen und die noch niedrigeren systematischen Gruppen.

Innerhalb dieser Unterfamilie werden die Gattungen *Microcavia* GERVAIS & AMEGHINO 1880, *Galea* MEYER 1831, *Cavia* PALLAS 1766 und *Kerodon* CUVIER 1825 unterschieden (Abb. 1).

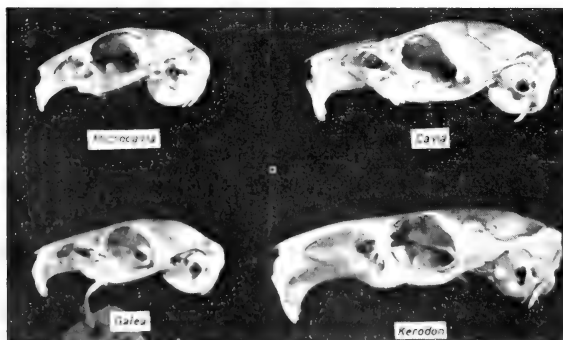


Abb. 1. Schädel von *Microcavia australis*, *Cavia aperea*, *Galea musteloides* und *Kerodon rupestris*

Als Kennzeichen für *Cavia* gilt, daß zwischen die Prismen der Backenzähne Zement eingelagert ist; für die durchschnittlich kleineren *Galea*, daß die Incisiven pigmentiert sind; bei *Microcavia*, deren geringe Größe *Galea* fast entspricht, sind die Incisiven nicht pigmentiert. *Kerodon* zeichnet sich durch Größe und Schlankheit aus (ELLER-MANN 1940/41).

Schon aus diesen knappen Hinweisen wird deutlich, daß auch Größenunterschiede zwischen den Gattungen eine Rolle spielen. Das gleiche gilt für die Arten. Größenunterschiede wirken sich auf Gestaltmerkmale aus (KLATT 1913, 1949; HUXLEY 1932). Daher haben systematische Erörterungen, die für stammesgeschichtliche Aussagen eine tragfähige Grundlage sein sollen, zunächst reine Größeneinflüsse zu beachten. Allometrische Methoden gestatten deren Feststellung klarer als die Berechnung von Relativwerten (RÖHRS 1959).

Der Schädel spielt in der Systematik der Säugetiere eine besondere Rolle; dem Hirnschädel kommt ein starker, gestaltbestimmender Einfluß zu. Allgemein bekannt ist, daß kleine aber ausgewachsene Schädel einer Art relativ große Hirnschädel haben. Daher gilt es zu prüfen, ob sich Besonderheiten zwischen den systematischen Gruppen

zeigen. Dazu sei die $\sqrt[3]{\text{Hirnschädelkapazität}}$ zur Condylolincisivlänge in Beziehung gesetzt. Es ergeben sich gattungstypische Allometrieexponenten; und zwar für die Gattung *Microcavia* ist $a = 0,36$; für die Gattung *Galea* ist $a = 0,61$ und für die

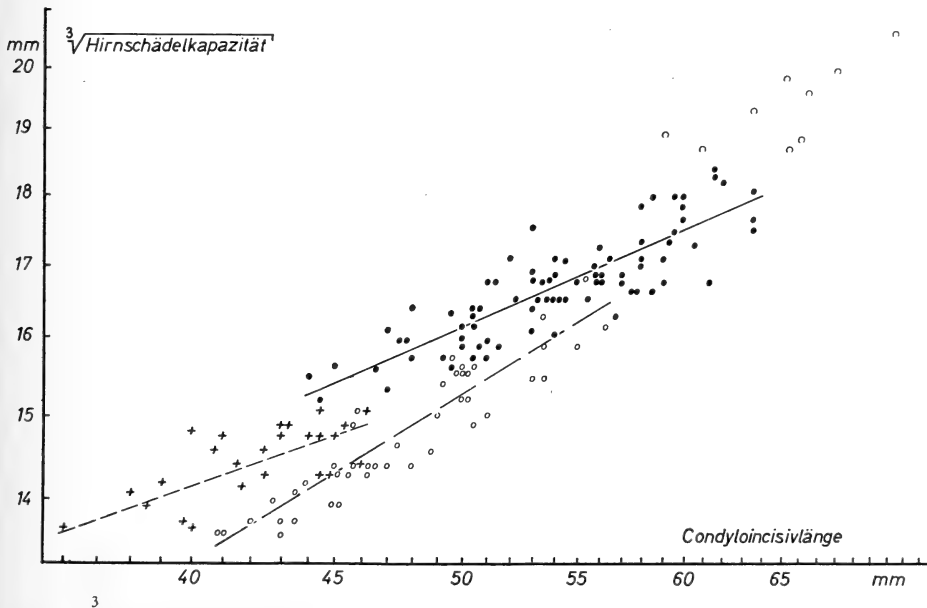


Abb. 2. $\sqrt[3]{\text{Hirnschädelkapazität}}$ in Beziehung zur Condylolincisivlänge der Gattungen *Microcavia* +, *Galea* O, *Cavia* ● und *Kerodon* ○

Gattung *Cavia* ist $a = 0,44$. Von der Gattung *Kerodon* reichte das Material zu einer allometrischen Berechnung nicht aus. Die graphische Darstellung (Abb. 2) zeigt aber deutlich, daß sich auch diese Gattung von den anderen unterscheidet.

Es gilt also nicht nur die generalisierende Aussage von einer Größenabhängigkeit des Hirnschädels, sondern es ergibt sich, daß das Ausmaß dieser Größenabhängigkeit gattungstypisch verschieden ist, sich also im Laufe der Stammesgeschichte wandelte und somit auch systematisch bedeutsam wurde.

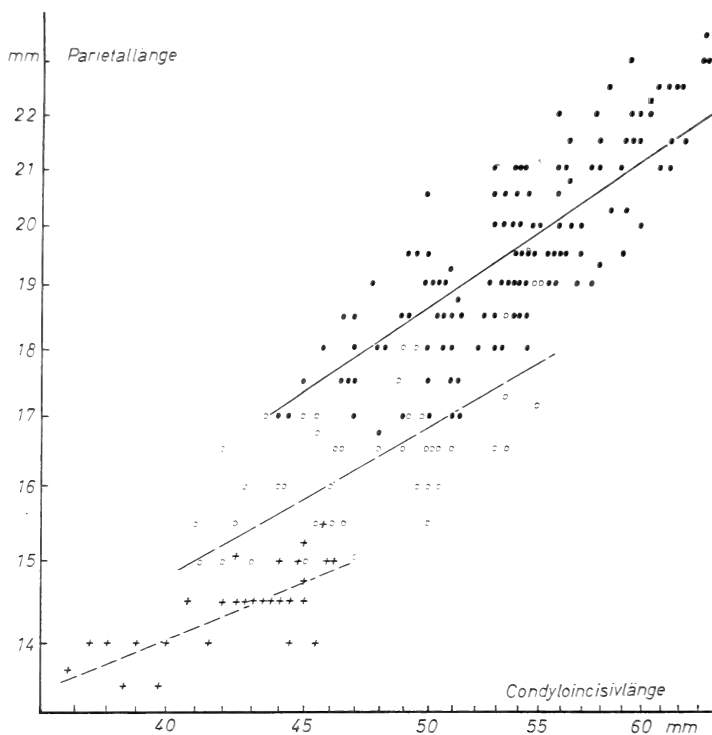


Abb. 3. Parietallänge zur Condylolincisvlänge der Gattungen *Microcavia* +, *Galea* O und *Cavia* ●

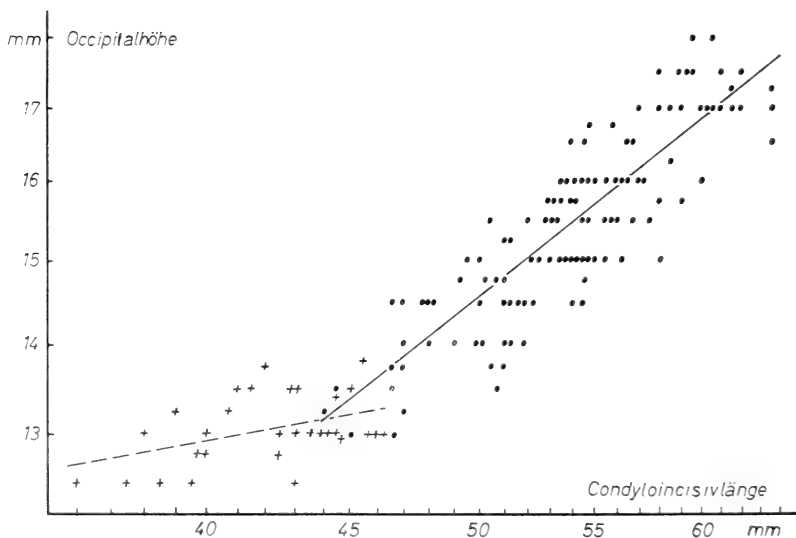


Abb. 4. Occipitalhöhe zur Condylolincisvlänge der Gattungen *Microcavia* + und *Cavia* ●

Mit Hilfe der allometrischen Berechnung ließen sich aber nicht nur in der Größenbeziehung Hirnschädelkapazität zur Condylolincisivlänge Unterschiede zwischen den Gattungen nachweisen. Auch für die einzelnen untersuchten Schädelteile ergaben sich gattungstypische Werte. Dies sei an der graphischen Darstellung der Parietallänge zur Condylolincisivlänge belegt (Abb. 3). Die stufenweise Lage der Allometriergeraden sagt aus, daß das Parietale von *Galea* bei gleicher Schädelgröße absolut länger ist als bei *Microcavia* und daß das Parietale von *Cavia* verglichen mit entsprechend großen *Galea*schädeln absolut länger als bei dieser Gattung ist. Wie ein Vergleich der Allometrieexponenten lehrt, ist außerdem aber auch hier das Ausmaß der Größenabhängigkeit verschieden; für *Microcavia* ist $a = 0,42$; für *Galea* ist $a = 0,58$ und für *Cavia* ist $a = 0,68$. Diesen Werten ist zu entnehmen, daß innerhalb der Gattungen bei Größenzunahme die Parietallänge von *Microcavia* relativ am stärksten und bei *Cavia* relativ am wenigsten abnimmt.

Noch aus einem anderen Grund sind die Darstellungen lehrreich. Vielfach werden systematische Aussagen auf der Grundlage gleichgroßer Schädel gemacht. Dies Verfahren ist jedoch unzureichend. Auch meine Studien zeigen, daß zur Kennzeichnung einer systematischen Einheit der Gesamtgrößenbereich herangezogen werden muß. *Microcavia* und *Cavia* überschneiden sich in einem engen Größenbereich, in dem zum Beispiel die Occipitalhöhe der Schädel beider Gattungen gleiche Proportionen aufweist. Insgesamt bestehen aber zwischen diesen beiden Gattungen in der Größenbeziehung Occipitalhöhe zur Condylolincisivlänge auffallende Unterschiede. Dies zeigt die allometrische Berechnung und wird von der graphischen Darstellung veranschaulicht (Abb. 4). Der Allometrieexponent für die Gattung *Microcavia* ist gleich 0,2; bei Größenzunahme nimmt die Occipitalhöhe innerhalb dieser Gattung relativ sehr stark ab. In der graphischen Darstellung weist die Allometriergerade einen flachen Verlauf auf. Einen viel stärkeren Anstieg kennzeichnet die Allometriergerade der Gattung *Cavia*.

Der Allometrieexponent ist hier gleich 0,8. Vom kleinen zum großen Schädel nimmt die Occipitalhöhe bei *Cavia* also viel geringer ab.

Für die ganze Unterfamilie einheitliche Allometrieexponenten konnten bei meinen Untersuchungen, die 36 Maße erfaßten, nicht festgestellt werden (HÜCKINGHAUS 1961). Die Schädel der Gattungen sind also in ihren Einzelteilen verschieden proportioniert. Dies zeigt, daß Werte von einer kleinen Gattung nicht einfach extrapoliert werden können, um zu den Unterschieden der größeren Gattung zu gelangen (RÖHRS 1959). Andere von der Größe unabhängige Faktoren müssen ursächlich der Ausformung einer systematischen Einheit zugrunde liegen.

Zu entsprechenden Ergebnissen führte die Untersuchung der Arten. Auch hier sind es von der Größe unabhängige Merkmale, die die Art charakterisieren. Hierfür sei ein Beispiel angeführt. Die doppeltlogarith-

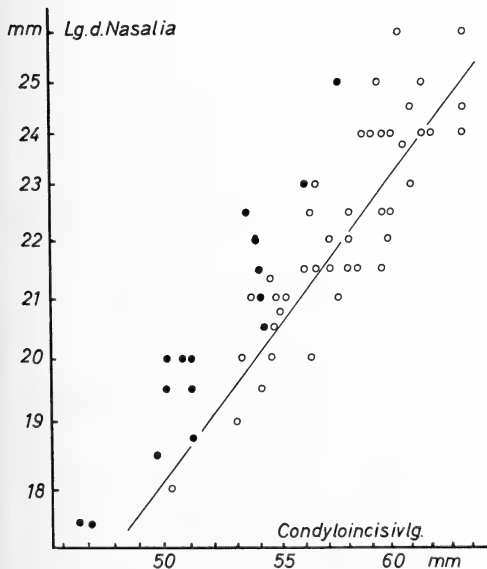


Abb. 5. Länge der Nasalia zur Condylolincisivlänge von *Cavia aperea* ○ und *Cavia fulgida* ●; in der graphischen Darstellung wurde die gattungscharakteristische Allometriergerade angedeutet

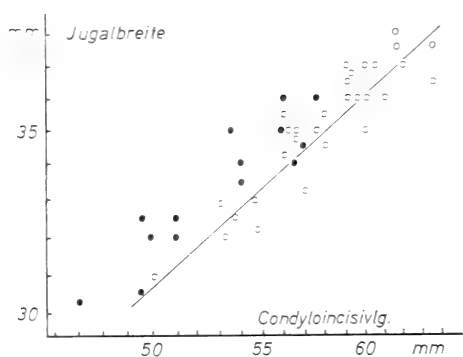


Abb. 6. Jugalbreite zur Condylolincisvlg. von *Cavia aperea* ○ und *Cavia fulgida* ●; in der graphischen Darstellung wurde die gattungscharakteristische Allometriergerade angedeutet.

graphischen Darstellungen zeigte sich aber außerdem, daß die im Durchschnitt kleineren *fulgida*-Schädel gegenüber *aperea*-Schädel meist längere Nasalia haben (Abb. 5). Fast alle Einzelwerte von *Cavia fulgida* liegen in der Größenbeziehung Nasalia-länge zur Condylolincisvlg. über der für die Gattung *Cavia* berechneten Allometriergeraden. Das gleiche trifft für die Einzelwerte der Jugalbreite zu (Abb. 6). Obwohl sich die Variationsbreiten überschneiden, zeigt die Streuung der Werte von *Cavia fulgida* gegenüber *Cavia aperea* eine unterschiedliche Verteilung. Es bestehen also außer den Zahnunterschieden, die im Zusammenhang mit dem Vorkommen beider Arten im selben Gebiet schon eine Trennung rechtfertigen könnten, noch Proportionsunterschiede, die mit Hilfe der allometrischen Methode nachgewiesen werden konnten.

Zusammenfassung

Insgesamt erbrachten meine Studien über die systematische Gliederung der *Caviinae*, daß durch allometrische Bearbeitung Umproportionierungen zwischen Einzelelementen deutlich werden, die auf jeweils gruppentypische Wachstumsabläufe hinweisen. Größenunterschiede haben wohl Proportionsverschiebungen zur Folge, die entscheidenden systematischen Unterschiede, die echten phylogenetischen Schritte, liegen jedoch in Proportionsänderungen. Über deren Ursache vermag ich noch keine Aussagen zu machen.

Literatur

- ELLERMAN, J. R. (1940–1941): The families and genera of living Rodents, 1; London — HUXLEY, J. (1932): Problems of relative growth; London. — HÜCKINGHAUS, (1961): Vergleichende Untersuchungen über die Formenmannigfaltigkeit der Unterfamilie *Caviinae* Murray 1886; Z. w. Z. 166 — KLATT, B. (1913): Über den Einfluß der Gesamtgröße auf das Schädelbild nebst Bemerkungen über die Vorgeschichte der Haustiere. Arch. Entw.-Mech. 36. — KLATT, B. (1949): Die theoretische Biologie und die Problematik der Schädelform. Biol. Gen. 19. — ROHR, M. (1959): Neue Ergebnisse und Probleme der Allometrieforschung; Z. w. Z. 162, 1 2. — SIMPSON, G. G. (1945): The Principles of Classification and a Classification of Mammals. Bull. Americ. Mus. Nat. Hist. 85. — THOMAS, O. (1917): Notes on the Species of the Genus *Cavia*. Ann. Mag. Nat. Hist., London 18, 19–20.

Anschrift des Verfassers: Dr. FOLKHART HÜCKINGHAUS, Kiel, Institut für Haustierkunde, Neue Universität

mische Darstellung, in der die gattungstypische Allometriergerade angedeutet wurde, erlaubt die Feststellung, ob die beschriebenen Merkmale für die Art charakteristisch, also nicht durch die Größe bedingt sind. Entsprechen nämlich die Einzelwerte der Arten der gattungstypischen Allometriergeraden, ist es sehr wahrscheinlich, daß inter- und intraspezifische Allometrie übereinstimmen. Dann ist zwischen den Arten kein artkennzeichnender, sondern nur ein größenbedingter Proportionsunterschied vorhanden.

Bei der Artbeschreibung von *Cavia fulgida* (WAGLER 1831) zum Beispiel wurden zur Kennzeichnung nur Größen- und Zahnunterschiede angegeben (THOMAS 1917). An Hand der

Allometrische Untersuchungen an den Schädeln asiatischer Wildrinder ¹

Von HERWART BOHLKEN

Aus dem Institut für Haustierkunde der Christian-Albrechts-Universität Kiel

Direktor: Prof. Dr. W. Herre

Eingang des Ms. 24. 2. 1961

Diese Studie hat die Aufgabe, die Anwendungsmöglichkeiten allometrischer Methoden bei vergleichenden Untersuchungen von Schädeln der Großsäugetiere aufzuzeigen. An einigen Beispielen soll die Bedeutung der Allometrie als Hilfsmittel für die Systematik erläutert werden.

Es werden Schädelmaße des Banteng, *Bibos javanicus* (D'ALTON), mit solchen des Gaur, *Bibos gaurus* (H. SMITH), verglichen. Die Schädel dieser beiden Arten unterscheiden sich in der Längserstreckung der Knochen der Schädeloberseite und in der Schädelbreite (BOHLKEN, 1958), sie sind also unterschiedlich proportioniert (Abb. 1 bis 3). In einem solchen Fall ist zu prüfen, ob die Proportionsunterschiede nur größenbedingt sind, oder ob es sich um echte taxonomische Merkmale handelt (RÖHRS, 1961). Bei dem Vergleich von Banteng und Gaur kann die Möglichkeit, daß die bestehenden Proportionsverschiebungen größenbedingt sind, nicht ohne weiteres ausgeschlossen werden, denn die Schädel des Gaur sind im Durchschnitt etwas größer als die des Banteng:

	<i>B. javanicus</i>	<i>B. gaurus</i>
Basallänge	n = 37	n = 29
	398 – 494	446 – 500
	449 mm	475 mm

Zur Beurteilung der Frage, ob den Proportionsunterschieden zwischen Banteng und Gaur systematischer Wert zukommt, werden allometrische Methoden benutzt.

In den folgenden Beispielen wurde der Allometrieexponent a nach der Formel

$$a = \frac{\sum (\log y_i - \log \bar{y})^2}{\sum (\log x_i - \log \bar{x})^2}$$

berechnet (KURTÉN, 1954; KLEMMT, 1960), der Korrelationskoeffizient r nach

$$r = \frac{\sum (\log x_i - \log \bar{x}) (\log y_i - \log \bar{y})}{\sqrt{\sum (\log x_i - \log \bar{x})^2 \sum (\log y_i - \log \bar{y})^2}}$$

Die Zufallshöchstwerte des Korrelationskoeffizienten bei der Sicherheitsgrenze 1% wurden der Tabelle VI bei FISCHER & YATES (1953) entnommen. Die Berechnung der Integrationskonstanten b ergibt sich aus der Allometrieformel $y = b \cdot x^a$. Daraus folgt $\log b = \log y - a \cdot \log x$. Weiteres zur Methodik bei RÖHRS (1959, 1961).

Für 13 Gaur-Schädel wurden Werte den Tabellen der Arbeit von SCHUMANN (1913) entnommen, soweit eine genaue Übereinstimmung mit meinen Maßen sicher war.

¹ Mit Unterstützung der Deutschen Forschungsgemeinschaft

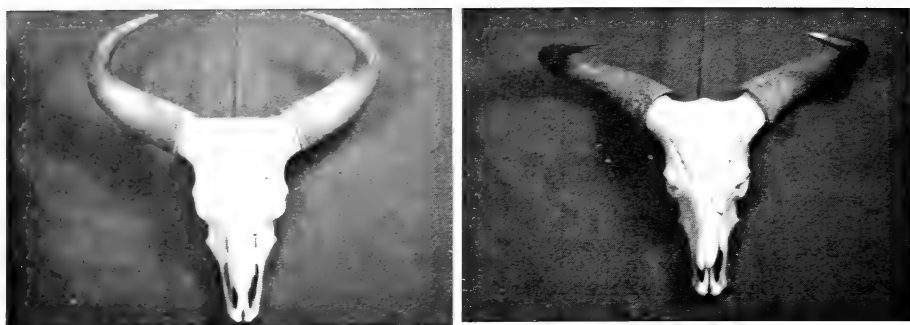


Abb. 1. Schädel von Gaur und Banteng in Aufsicht. Links: *Bibos gaurus gaurus* ♂. Zool. Mus. Hamburg. Deutsche Indien-Expedition. Basallänge des Schädels: 452 mm. — Rechts: *Bibos javanicus javanicus* ♂. Rijksmus. van Natuurlijke Historie Leiden, Nr.: 15396. Basallänge des Schädels: 435 mm

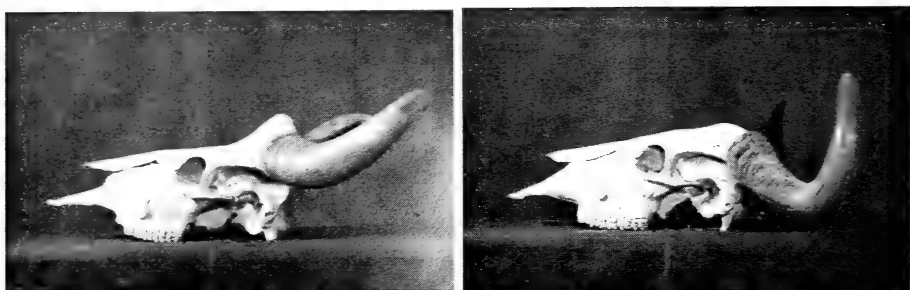


Abb. 2. Die gleichen Schädel wie in Abb. 1 in Seitenansicht. Links: *Bibos gaurus gaurus* ♂. — Rechts: *Bibos javanicus javanicus* ♂

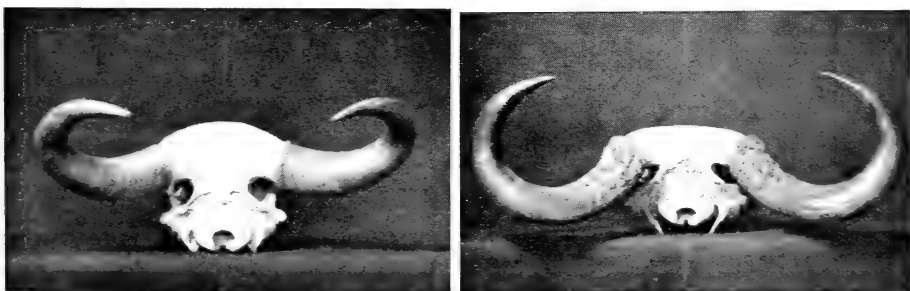


Abb. 3. Die gleichen Schädel wie in Abb. 1 in Ansicht von hinten. Links: *Bibos gaurus gaurus* ♂. — Rechts: *Bibos javanicus javanicus* ♂. (Abb. 1–3 phot. Institut für Haustierkunde der Universität Kiel)

In den Abbildungen 4–8 sind die Beziehungen zwischen der Schädelgröße und der Nasallänge, der Schnauzenbreite, der Stirnenge, der Biorbitalbreite und der Hinterhauptswerte im doppelt logarithmischen Koordinatensystem (RÖHRS, 1961) graphisch dargestellt. (Definition der Maße bei BOHLKEN, 1958). Als Maßstab für die Schädelgröße wurde in allen Fällen die Basallänge des Schädels gewählt. In der Tabelle 1 sind die Werte für b, a und r zusammengefaßt.

Tabelle 1

Maße, korreliert mit der Basallänge	<i>Bibos javanicus</i> ♂♂					Zufallshöchstwert bei 1 %	<i>Bibos gaurus</i> ♂♂				zw bei 1 %
	n	b	a	r			n	b	a	r	
Nasallänge	35	0,00471	1,718	0,701	0,45	29	0,000145	2,309	0,721	0,49	
Schnauzenbreite	23	0,0132	1,431	0,724	0,54	10	0,0000242	2,479	0,833	0,76	
Stirnenge	37	0,284	1,069	0,485	0,42	29	0,00267	1,855	0,624	0,49	
Biorbitalbreite	37	0,676	0,949	0,722	0,42	29	0,0114	1,635	0,692	0,49	
Hinterhauptsweite	37	0,288	1,083	0,783	0,42	16	0,0000976	2,396	0,679	0,62	

Nasallänge

Die Abb. 4 zeigt die Beziehung zwischen der Basallänge und der Nasallänge bei den beiden Arten. Von einzelnen Schädeln abgesehen, ergeben sich zwei klar voneinander abgesetzte Wertegruppen. Die Allometriegerade für Banteng und Gaur sind gegeneinander versetzt, transponiert im Sinne von MEUNIER (1959). Das bedeutet hier, daß die Nasenbeine beim Gaur absolut und relativ länger sind als beim Banteng, und zwar in einem solchen Ausmaß, daß dieser Proportionsunterschied nicht als Folge der größeren Schädelgröße gedeutet werden kann. Die zwischenartliche Allometrie deckt sich nicht mit den ermittelten innerartlichen Allometrien. Nur wenn das der Fall ist, sind die Proportionsunterschiede zwischen Arten lediglich größenbedingt. Im Vergleich mit dem Banteng ist für den Gaur ein stärkeres Streckungswachstum der Nasalia charakteristisch. Das Ausmaß der Größenabhängigkeit der Nasallänge wird durch den Allometrieexponenten a angegeben. Dieser hat beim Banteng den Wert 1,7, beim Gaur dagegen 2,3. Mit zunehmender Schädelgröße werden also die Nasalia beim Gaur viel stärker gestreckt als beim Banteng.

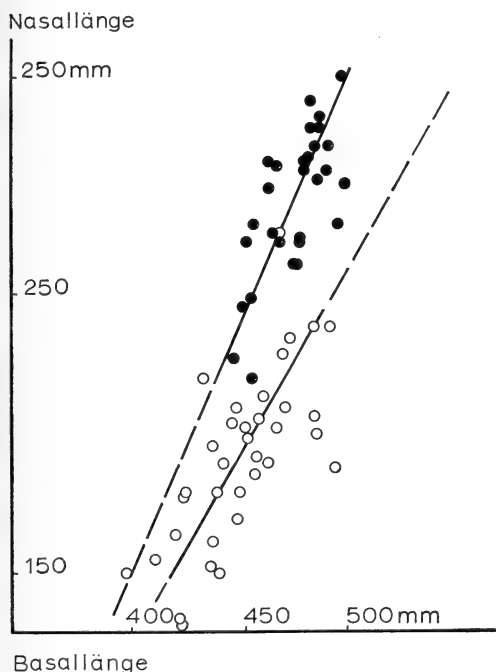


Abb. 4. Nasallänge in Beziehung zur Basallänge bei *B. javanicus* (○) und *B. gaurus* (●). Doppelt logarithmische Auftragung

Das bestätigt voll die früher an kleinerem Material gemachten Feststellungen (BOHLKEN, 1958). Die allometrische Methode gestattet jetzt jedoch auch das verschiedene Ausmaß der Größenabhängigkeit zu kennzeichnen.

Schnauzenbreite

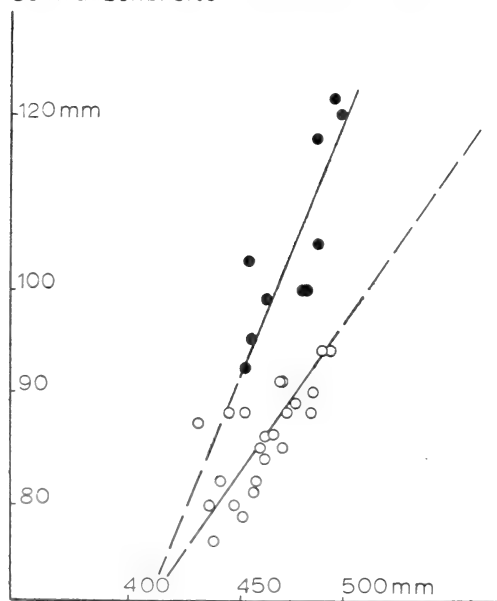
Die Abb. 5 enthält die graphische Darstellung der Korrelation zwischen Basallänge und Schnauzenbreite. Wieder zeigen sich zwei voneinander abgesetzte Wertegruppen, und die dazugehörigen Allometriegeralden sind entsprechend gegeneinander versetzt. Sehr deutlich zeigt sich bei der Schnauzenbreite, daß die Gaur-Schädel nicht einfach breiter sind als die Banteng-Schädel, sondern daß beim Gaur das Ausmaß der Größenabhängigkeit ein anderes ist als beim Banteng.

Dazu eine Erläuterung: Aus der Literatur sind mehrere Fälle bekannt, in denen die Allometriegeralden nahe verwandter Arten sprunghaft gegeneinander versetzt sind. MEUNIER (1959) hat dafür den Ausdruck Transposition eingeführt (siehe dazu auch HERRE, 1956). Es ist möglich, daß in solchen Fällen die Allometrieexponenten der verglichenen Arten oder Gruppen gleich oder nahezu gleich sind, daß sich aber die Integrationskonstanten b unterscheiden. Die Allometriegeralden verlaufen dann mehr oder minder parallel zueinander. Einige Beispiele dafür finden sich bei FRICK (1960,

Abb. 7 und 8) und bei RÖHRS (1958), der die $\frac{1}{3}$ Hirnschädelkapazität in Abhängigkeit von der Basilarlänge des Schädels bei Caracal und Luchs untersuchte. „Die Werte für b der beiden Arten unterscheiden sich, die für a hingegen sind ungefähr gleich. Das heißt, die innerartliche Allometrie ist bei beiden Arten zwar ungefähr gleich, aber zwischen den Allometriegeralden der beiden Arten besteht ein »Sprung«.“ (RÖHRS, 1958). Mit anderen Worten, das Ausmaß der Größenabhängigkeit ist bei den verglichenen Arten in diesem Merkmal gleich, sie unterscheiden sich jedoch in Faktoren, die ihren Ausdruck in der Integrationskonstante b finden. Das können funktionelle, größenbedingte,

evolutive oder andere Faktoren sein. BÄHRENS (1959, Abb. 1) konnte an einem Beispiel bei Farmnerzen eine geschlechtsbedingte parallele Versetzung der Allometriegeralden zeigen. Gleiches findet sich bei KLEMMT (1960) für Organgewichte bei der Waldmaus, *Apodemus sylvaticus* L. Funktionsbedingte Transpositionen für Maße des Vogelflügels ergeben sich bei MEUNIER (1959). In der Beziehung zwischen Schnauzenbreite und Basallänge bei Banteng und Gaur sind die Allometriegeralden aber nicht mehr oder minder parallel gegeneinander transponiert, sondern sie zeigen einen erheblichen Unterschied im Anstieg, das bedeutet im Allometrieexponenten. Beim Banteng hat a den Wert 1,4, beim Gaur dagegen nahezu 2,5. Wie bei der Nasallänge drückt sich darin eine viel stärkere Größenabhängigkeit dieses Merkmals beim Gaur aus. Die Schnauzenbreite nimmt beim Gaur von kleinen zu großen Schädeln relativ viel stärker zu als

Schnauzenbreite



Basallänge

Abb. 5. Schnauzenbreite in Beziehung zur Basallänge bei *B. javanicus* (○) und *B. gaurus* (●). Doppelt logarithmische Auftragung

beim Banteng. Durch die Neigung der Allometriergeraden zueinander nähern sich die Geraden im unteren Größenbereich sehr schnell. Das bedeutet: kleine Gaur-Schädel können im Variationsbereich gleich großer Banteng-Schädel liegen, während andererseits die großen Schädel sich in dieser Proportion stark unterscheiden. Ich schlage für diesen Spezialfall der Transposition — Überschneidung im unteren Größenbereich, klare Trennung im oberen Größenbereich — den Ausdruck *divergierende* Transposition vor (Weitere Beispiele: Abb. 6 und 7 dieser Arbeit; Abb. 19 bei RÖHRS, 1959). Beispiele für den gegenteiligen Fall eines Zusammenlaufens der Allometriergeraden mit zunehmender Größe finden sich bei HERRE (1961, Abb. 9) und bei HÜCKINGHAUS (1961). Dies ist dann als *konvergierende* Transposition zu bezeichnen. Eine solche Verschiedenheit im Verlauf von Allometriergeraden zeigt an, daß art-spezifische Wachstumsunterschiede vorliegen. Deren Kenntnis erleichtert die kausale Analyse der gegebenen *strukturellen* Unterschiede, welche eine Folge des verschiedenen Wachstums sind.

Für die Korrelation zwischen Schnauzenbreite und Basallänge ist festzustellen, daß die zwischen Gaur und Banteng bestehenden Proportionsunterschiede nicht größenbedingt sind, sondern artkennzeichnenden Wert haben. Darüber hinaus lehrt dieses Beispiel eindrucksvoll, daß man immer den gesamten Größenbereich einer Art erfassen muß, da ein Vergleich einzelner Stücke aus dem Annäherungsbereich der beiden Allometriergeraden zweifellos zu falschen Schlüssen führen muß. „Aus der graphischen Darstellung der Werte im doppeltlogarithmischen System wird höchst anschaulich, daß zur Kennzeichnung von Arten Indizes eines engen Größenbereichs nicht genügen.“ (HERRE, 1961).

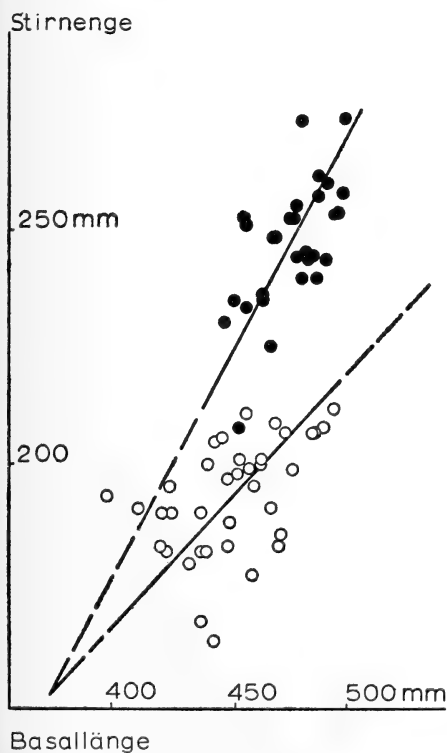


Abb. 6. Stirnge in Beziehung zur Basallänge bei *B. javanicus* (○) und *B. gaurus* (●). Doppelt logarithmische Auftragung

Stirnge

Ganz besonders deutlich prägt sich die größere Breite des Gaur-Schädels in der Stirnge aus. Die Wertegruppen der beiden Arten sind ganz klar voneinander getrennt (Abb. 6). Der Verlauf der Allometriergeraden belegt eindeutig, daß die relativ größere Stirnbreite des Gaur-Schädels nicht durch die größere Schädel-länge zu erklären ist. Wie bei den anderen verglichenen Merkmalen ist auch bei der Stirnge beim Gaur das Ausmaß der Größenabhängigkeit größer als beim Banteng (a beim Banteng 1,07, beim Gaur 1,85).

Biorbitalbreite

Im wesentlichen gilt für die Biorbitalbreite das gleiche wie für die Stirnge. Die Allometrieexponenten von Banteng (0,95) und Gaur (1,63) unterscheiden sich stark.

Bei der graphischen Darstellung (Abb. 7) fällt auf, daß ein Gaur-Schädel mitten im Banteng-Bereich liegt. Bei der Deutung dieses Sachverhaltes zeigt sich erneut die große Bedeutung, welche dem Hilfsmittel Allometrie für den Systematiker zukommt. Beim Vergleich nur der Relativwerte würde man diesen Gaur-Schädel für völlig abweichend und extrem schlank halten. Bei der graphischen Darstellung und der Berechnung der Allometriegerade zeigt sich aber, daß dieser Schädel durchaus in der um die Allometriegerade geordneten Variationsbreite der Gaur-Schädel liegt und keineswegs eine extreme Abweichung von der Norm der Gaur-Schädel darstellt. Seine Lage im Bereich der Banteng-Schädel beruht auf der divergierenden Transposition der Allometriegerade, die sich im unteren Größenbereich einander stark nähern.

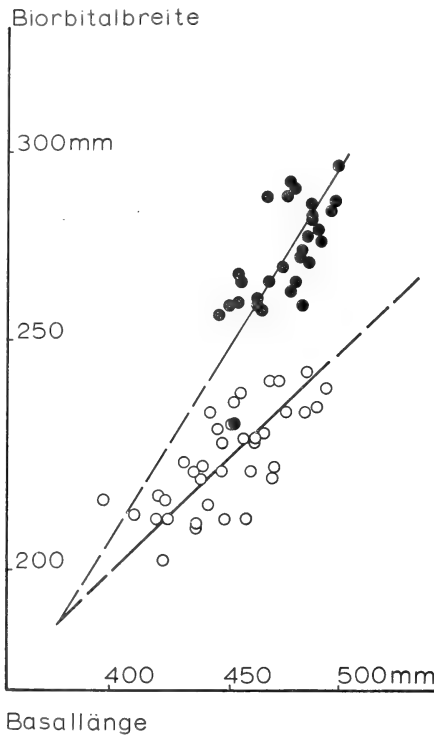


Abb. 7. Biorbitalbreite in Beziehung zur Basallänge bei *B. javanicus* (○) und *B. gaurus* (●). Doppelt logarithmische Auftragung

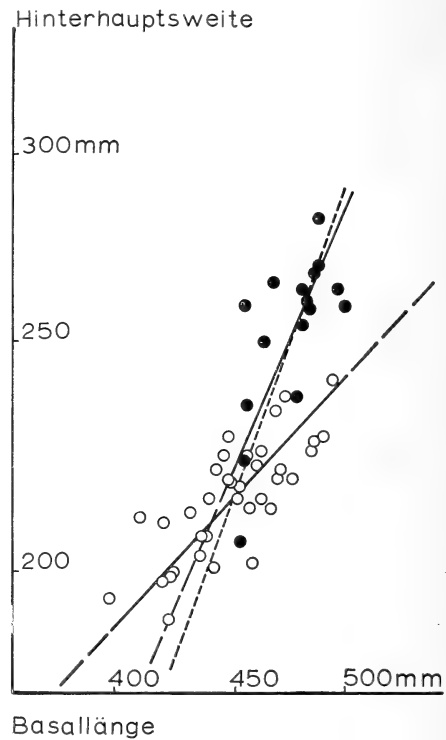


Abb. 8. Hinterhauptsweite in Beziehung zur Basallänge bei *B. javanicus* (○) und *B. gaurus* (●). Doppelt logarithmische Auftragung. Zwischenartliche Allometriegerade als gestrichelte Linie eingetragen

Hinterhauptsweite

Einen besonders extremen Fall der Kreuzung zweier Allometriegerade zeigt Abb. 8, in der die Beziehung zwischen Basallänge und Hinterhauptsweite dargestellt ist. Die Allometriexponenten von Banteng ($a = 1,08$) und Gaur ($a = 2,39$) sind wieder stark verschieden, ebenso sind die Werte für b sehr unterschiedlich (Tab. 1). Während die Hinterhauptsweite beim Banteng nahezu isometrisch wächst — sie nimmt bei zunehmender Schädelgröße relativ nur wenig zu —, ändert sich diese Breite beim Gaur sehr

stark mit wachsender Schädelgröße. Kleine Gaur-Schädel zeigen gleiche Proportionen wie Banteng-Schädel gleicher Größe, große Gaur-Schädel dagegen haben eine völlig andere Proportionierung in diesem Merkmal wie entsprechende Banteng-Schädel. Noch eindrucksvoller als bei der Schnauzenbreite erweist sich hier die Notwendigkeit, stets den gesamten Größenbereich der Art soweit wie möglich zu erfassen, weil sonst Fehlschlüsse kaum zu vermeiden sind. Schon dadurch wird wieder die Bedeutung der allometrischen Methoden anschaulich. Eine andere Überlegung soll sie aber noch klarer hervorheben.

Wenn man diese Merkmalskorrelation so wie in Abb. 8 graphisch darstellt, ohne jedoch die Allometriegeraden zu berechnen und einzuzichnen, so erhält man einen mehr oder minder geschlossenen Punkteschwarm ohne klare Abgrenzung zwischen Gaur und Banteng. Es ist dann die Annahme naheliegend, daß die Größenabhängigkeit für beide Arten gleich ist, und daß die bestehenden Proportionsunterschiede nur größenbedingt sind. Mit anderen Worten: es würde die zwischenartliche Allometrie, die in Abb. 8 als gestrichelte Linie² eingetragen ist, mit den jeweiligen innerartlichen Allometriegeraden gleichgesetzt werden. Wie falsch und unberechtigt eine solche Deutung wäre, beweisen die eingetragenen innerartlichen Allometriegeraden für Banteng und Gaur. Die Erkenntnis dieser Sachverhalte aber wird uns nur durch die allometrischen Methoden ermöglicht. Ihre Bedeutung liegt also weitgehend darin, daß sie den Systematiker vor Fehlbeurteilungen bewahren und den Einblick in die Zusammenhänge der Korrelationen zwischen den verschiedenen Schädel- oder Körperteilen erleichtern.

Zusammenfassung

Die allometrische Untersuchung der Schädel von *Bibos javanicus* und *Bibos gaurus* ergibt:

Der Gaur-Schädel hat in allen untersuchten Maßen relativ zur Basallänge eine erheblich stärkere Wachstumstendenz als der Banteng-Schädel. Das führt zu tiefgreifenden Proportionsunterschieden, die sich sowohl in Längen- als auch in Breitenmaßen ausprägen. Diese Unterschiede sind in keinem Fall durch die größere Schädelgröße des Gaur bedingt, sondern sie haben in den hier untersuchten Merkmalen stets artkennzeichnenden Wert.

Für die Erkenntnis dieser Zusammenhänge und Besonderheiten kommt den allometrischen Methoden eine hohe Bedeutung zu. Sie stellen für den Systematiker ein Hilfsmittel dar, das auch bei Großsäugern mit Erfolg anwendbar ist.

Zur Kennzeichnung bestimmter Fälle der Transposition (MEUNIER) werden die Ausdrücke divergierende bzw. konvergierende Transpositionen vorgeschlagen.

Literatur

- BÄHRENS, D. (1959): Zur Methodik allometrischer Untersuchungen nach Studien an Musteliden; Zool. Anz., **162**, 30–37. — BOHLKEN, H. (1958): Vergleichende Untersuchungen an Wildrindern (Tribus Bovini Simpson 1945); Zool. Jb., Abt. Allg. Zool. Phys., **68**, 113–202. — FISHER, R. A. & F. YATES (1953): Statistical Tables for Biological, Agricultural and Medical Research. 4. Edit., Edinburgh–London. — FRICK, H. (1960): Kranio-metrische Untersuchungen an Pavianen; Verh. Anat. Ges., Zürich, 1959, 141–153. — HERRE, W. (1956): Fragen und Ergebnisse der Domestikationsforschung nach Studien am Hirn; Verh. Deutsch. Zool. Ges., Erlangen, 1955, 144–214. — HERRE, W. (1961): Grundsätzliches zur Systematik des Pferdes; Z. Tierz. Züchtungsbiol., **75**, 57–78. — HÜCKINGHAUS, F. (1961): Vergleichende Untersuchungen über die Formenmannigfaltigkeit in der Unterfamilie Caviinae Murray 1886; Diss. Kiel, Z. w. Z., im Druck. — KLEMMT, L. (1960): Quantitative Untersuchungen an *Apodemus sylvaticus* (Linnaeus 1758); Zool. Anz., **165**, 249–275. — KURTÉN, B. (1954): Observations on allometry in mammalian dentitions; its interpretation and evolutionary significance; Acta Zool. Fennica, **85**, 1–13. — MEUNIER, K. (1959): Die Allometrie des Vogelflügels; Z. w. Z., **161**, 444–482. — RÖHRS, M. (1958): Allometrische Studien in ihrer Bedeutung für Evolutionsforschung und Systematik; Zool. Anz., **160**, 277–294. — RÖHRS, M. (1959): Neue Ergebnisse und Probleme der Allometrieforschung; Z. w. Z., **162**, 1–95. — RÖHRS, M. (1961):

² Die zwischenartliche Allometriegerade wurde durch die Verbindung der Mittelwerte von Banteng und Gaur gewonnen.

Allometrie und Systematik. Z. Säugetierkunde, 26. – SCHUMANN, H. (1913): Gayal und Gaur und ihre gegenseitigen Beziehungen; Diss. Halle.

Anschrift des Verfassers: Dr. HERWART BOHLKEN, Kiel, Institut für Haustierkunde, Neue Universität

Zur Bedeutung allometrischer Untersuchungen für das Studium innerartlicher Variabilität des Schädels von Musteliden

VON DIETER BÄHRENS

Aus dem Institut für Haustierkunde der Christian-Albrechts-Universität Kiel

Direktor: Professor Dr. Wolf Herre

Eingang des Ms. 24. 2. 1961

Seit langem schon ist bekannt, daß zwischen kleinen und großen Tieren gleichen oder ähnlichen Typs wesentliche Proportionsunterschiede bestehen können. Sie sind größenbedingt und werden innerhalb einer Art naturgemäß besonders deutlich, wenn eine starke Größenvariabilität vorliegt. Dies ist in besonderem Maße beim nordamerikanischen Nerz (*Mustela vison* SCHREBER, 1777) der Fall.

In Abb. 1 sind zwei Schädel von ausgewachsenen *Mustela vison ingens* (OSGOOD 1900) – ♂♂ gegenübergestellt, die in der Schädellänge einen Unterschied von 13 mm aufweisen. Da es sich um Individuen einer Unterart handelt (BÄHRENS 1960), scheiden Unterartbesonderheiten bei dem Vergleich von vornherein aus. Umso mehr überrascht die Formenwandlung. Besonders deutlich ist die relative Abnahme des Hirnschädels im Verhältnis zum Gesichtsschädel vom kleinen zum großen Individuum. Betrachtet man eine Vielzahl von kleinen und großen Nerzschädeln, dann ist das Bild weniger eindeutig, da es durch eine in jeder Größenstufe vorhandene Variation überlagert wird. Exakte Aussagen über größenbedingte Formveränderungen einzelner Schädelabschnitte und Merkmale, die nicht nur für Einzelindividuen gelten, sondern für die untersuchte Gruppe allgemeine Gültigkeit haben, sind daher auf Grund nur vergleichender Betrachtung kaum möglich. Genaue Aufschlüsse darüber können auch nicht mit Hilfe von Relativwerten gewonnen werden, sondern nur mittels Methoden der Allometrie. Diese ermöglichen es, die generellen Proportionswandlungen eindeutig zu erfassen, sie gegeneinander abzugrenzen und größenbedingte Wandlungen von darüber hinaus bestehenden Formunterschieden zu trennen. Dazu werden die einzelnen Meßwerte in ihrer Beziehung zur Gesamtgröße oder einem Teil davon graphisch dargestellt und die durch die Punkteschar hindurchlaufende Allometriergerade in ihrer Steigung (a) berechnet. (Zur Methodik siehe u. a. RÖHRS 1959, 1961).

Als Beispiele einer Analyse von Proportionswandlungen mögen 92 Schädel von ♂♂ des nordamerikanischen Nerzes dienen.

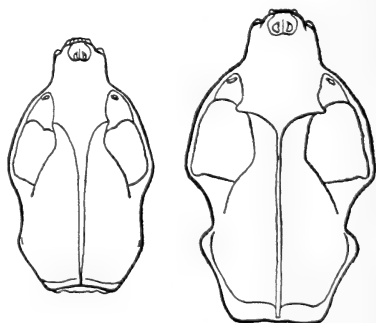


Abb. 1. *Mustela vison ingens*, Schädel adulter ♂♂ in gleichem Maßstab

Ich nahm an ihnen eine Reihe von Maßen, die für die Formgestaltung des Schädels wesentlich erschienen (Abb. 2) und errechnete die Allometriekonstante (a) für die folgenden Beziehungen¹:

Hirnschädelkapazität	: Schädellänge	$a=0,4438$	$r^2=0,687$	$zw=0,31$
Hirnkapsellänge	: Schädellänge	$a=0,7667$	$r=0,848$	$zw=0,31$
Hirnkapselbreite	: Schädellänge	$a=0,6482$	$r=0,734$	$zw=0,31$
Länge der Zahnreihe des Oberkiefers	: Schädellänge	$a=0,9871$	$r=0,896$	$zw=0,31$
Breite der Zahnreihe des Oberkiefers	: Schädellänge	$a=0,8632$	$r=0,741$	$zw=0,31$

Die Werte für die Steigung der Allometrieraden machen eindeutig, daß sich alle untersuchten Maße negativ allometrisch verhalten, und daß das Ausmaß der negativen Allometrien sehr verschieden ist. Die stärkste relative Abnahme von kleinen zu großen Individuen zeigt das Gehirn. Wie auch von anderen Säugern bekannt ist, besitzen die großen ♂♂ beim Nerz im Verhältnis zur Gesamtgröße ein kleineres Gehirn als die kleinen. Auch die Hirnkapsellänge und -breite bleiben im Verhältnis zur Schädellänge von kleinen zu großen Individuen zurück. Auf Grund der berechneten a-Werte sind aber nicht nur präzise Aussagen über die Größenänderung der einzelnen Maße im Verhältnis zur Gesamtgröße (Bezugsgröße) möglich, sondern es können auch Korrelationen von Teilabschnitten des Schädels beurteilt werden.

Abb. 2. In dieser Arbeit untersuchte Schädelmaße

- 1 – Abstand Incisiven – Supraoccipitale (Schädellänge)
- 2 – Hirnkapsellänge
- 3 – Hirnkapselbreite
- 4 – Länge der Zahnreihe des Oberkiefers
- 5 – Breite der Zahnreihe des Oberkiefers

Hirnmaße einen Schluß auf ihr allometrisches Verhalten zu:

Berechnet man die Allometriekonstanten der Seitenlinien einer Reihe von unterschiedlich großen Quadern und stimmen diese überein, dann folgert daraus grundsätzlich ein gleicher Wert für die Allometriekonstante des Volumens dieser Quader. Diese Gesetzmäßigkeit auf die speziellen Verhältnisse am Hirnschädel des Nerzes übertragen, berechtigt zu der Folgerung: Da für die Länge und Breite der Hirnkapsel höhere Allometriekonstanten als für die Hirnschädelkapazität errechnet wurden, muß sich das auf die Allometriekonstante der 3. Dimension, der Höhe, auswirken. Große Schädel von *Mustela vison*-♂♂ sind daher im Verhältnis zu kleinen im allgemeinen relativ erheblich flacher bzw. zeigen eine geringere Aufwölbung der Hirnkapsel.

Die Kenntnis allometrischen Verhaltens des Hirnschädels gestattet auch eine Beurteilung des Gesichtsschädels. Da sich die Hirnkapsellänge negativ allometrisch verändert, ist zu erwarten, daß sich der Gesichtsteil entsprechend positiv allometrisch ver-

¹ nach der Formel $a = \frac{(x_i - Mx)(y_i - My)}{(x_i - Mx)^2}$

² Der Korrelationskoeffizient (r) drückt die Bindung der Einzel-Werte an die Allometrierade aus. Diese ist als repräsentativ für den Verlauf der Punkteschaar anzusehen, wenn der r-Wert bei einer Sicherheitswahrscheinlichkeit von 0,27 % die Höhe des sog. Zufallshöchstwertes erreicht oder übertrifft.

hält (KLATT 1949). Sein Anteil am Schädel steigert sich mit zunehmender Größe (s. a. Abb. 1). Ein wesentlicher Abschnitt des Gesichtsschädels wird von der Zahnreihe eingenommen. Diese zeigt aber überraschenderweise keine positive Allometrie, sondern nur einen a -Wert von 0,9871. Es erhebt sich daher die Frage, wie diese Diskrepanz zu deuten ist.

Zur Klärung wurden einige sehr unterschiedlich große Schädel aufgesägt und die Lage der Siebbeinplatte zum Gebiß untersucht. Dabei wurde augenscheinlich, daß die Siebbeinplatte bei kleinen Schädeln rostral deutlich über den Hinterrand der Molaren des Oberkiefers ragt, bei großen ihn aber höchstens erreicht (Abb. 3). Daß es sich nicht um Sonderfälle handelte, ergab sich aus der rechnerischen Nachprüfung an zahlreichen Individuen. Bei kleinen Schädeln war die Summe der Hirnkapsellänge + Gebißlänge stets höher als die Länge Supraoccipitale – Incisiven (Schädellänge), bei großen Schädeln dagegen gleichgroß bzw. niedriger. Es verändert sich also die Lage der Siebbeinplatte zum Hinterrand der Molaren. Die Siebbeinplatte wird mit der von kleinen zu großen Individuen erfolgenden relativen Verkürzung der Hirnkapsel weiter kaudal verlagert, während sich die Position des Hinterrandes der Molaren nicht oder kaum verändert, da sich die Länge der Zahnreihe zur Schädellänge annähernd isometrisch verhält. Es erfährt also nur der Teil des Gesichtsschädels oberhalb des Zahnbereichs eine relative Vergrößerung. Der Nasenraum verlängert sich relativ bei Zunahme der Gesamtgröße.

Demgegenüber macht die Allometriekonstante der Gebißbreite deutlich, daß diese von kleinen zu großen Nerz-♂♂ relativ abnimmt. Da der a -Wert für die Gebißbreite jedoch höher ist als der für die Hirnkapselbreite, erfolgt bei steigender Gesamtgröße im Gesichtsschädel eine relative Verbreiterung gegenüber dem Hirnschädel.

Alle diese nur kurz umrissenen Beziehungen geben einen Einblick in das Bild der mit unterschiedlicher Größe verknüpften umfangreichen Proportionswandlungen am Nerzschädel. Es verändert sich das Gesamtbild und damit auch viele Einzelmerkmale. Die Lage der Siebbeinplatte zum Hinterrand der Molaren z. B. läßt sich als charakteristisch für jeweils nur eine bestimmte Schädelgröße kennzeichnen. Weder eine rundlich aufgewölbte Hirnkapsel ohne Crista, noch eine gestreckte, flache Hirnkapsel mit kräftigen Cristae können als typisch für Schädel von *Mustela vison* oder für eine der Unterarten angesehen werden, sondern in diesen Formen findet nur die Gesamtgröße ihren entsprechenden Ausdruck. In solchen Fällen schwanken Relativwerte nicht nur wegen der üblichen Variation der Merkmale, sondern sie ändern sich mit jeder Größensstufe. Eine Beurteilung wird sehr schwierig, und Relativwerte bilden keine sichere Grundlage für taxonomische Bewertungen.

Die Berücksichtigung dieser Tatsachen ist für die Arbeit des Systematikers von grundlegender Bedeutung. Darauf haben bereits KLATT (1913) und HUXLEY (1932) hingewiesen. Besondere Merkmale eines einzelnen oder einer Anzahl in der Größe nur wenig unterschiedlicher Individuen dürfen daher nicht als typisch bezeichnet werden, bevor nicht durch eine Analyse von in der Größe wesentlich differierender Schädel geklärt ist, in welchem Ausmaß sich die entsprechenden Merkmale größenabhängig verändern. Hierzu sind Methoden der Allometrie unerlässlich. Sie ermöglichen es uns

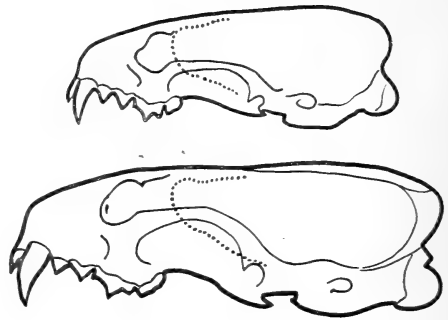


Abb. 3. Unterschiedlich große Schädel von *Mustela vison* – ♂♂. Die Siebbeinplatte verschiebt sich vom kleinen zum großen Individuum in ihrer Lage zum Hinterrand der Molaren

zudem, die von RÜTIMEYER angeregte und von KLATT immer wieder geforderte anatomisch-physiologische Betrachtungsweise, die das Zusammenspiel der einzelnen Kopforgane in den Mittelpunkt stellt, weiter zu verfeinern, hierfür den „morphologischen Blick“ zu schulen und den Aussagen, die sich auf Strukturen gründen, eine feste Basis zu geben.

Zusammenfassung

An 92 Schädeln nordamerikanischer Wildnerzmännchen (*Mustela vison*) werden die generellen Proportionswandlungen von kleinen zu großen Schädeln mit Hilfe von Methoden der Allometrie analysiert. Es zeigt sich, daß Hirnschädelkapazität, Hirnkapsellänge, -breite, Gebißlänge und -breite von kleinen zu großen adulten Individuen relativ abnehmen. Das Ausmaß der negativen Allometrien ist dabei sehr verschieden. An mehreren Beispielen wird aufgezeigt, daß die Berechnung von Allometriekonstanten (a) auch eine differenzierte Beurteilung von Korrelationen der Teilabschnitte des Schädels gestattet, welches auf andere Weise etwa durch Vergleiche von Relativwerten, nicht möglich ist. Die allgemeine Bedeutung der Allometrieforschung „zur Schulung des morphologischen Blicks“ wird damit erneut herausgestellt.

Literatur

BÄHRENS, D. (1960): Über den Formenwandel des Mustelidenschädels. Allometrische Untersuchungen an Schädeln von *Mustela vison*, *Mustela lutreola*, *Mustela nivalis* und *Martes martes*; Morphol. Jahrbuch 101, 2. — HUXLEY, J. (1932): Problems of relative growth; London. — KLATT, B. (1913): Über den Einfluß der Gesamtgröße auf das Schädelbild nebst Bemerkungen über die Vorgeschichte der Haustiere; Arch. f. Entwickl.-Mech. 36. — RÖHRS, M. (1959): Neue Ergebnisse und Probleme der Allometrieforschung; Z. w. Z. 162, 1/2. — RÖHRS, M. (1961): Allometrie und Systematik; Ztschr. Säugetierkd. 26. — RÜTIMEYER, L.: Die Fauna der Pfahlbauten. Basel 1861.

Anschrift des Verfassers: Dr. DIETER BÄHRENS, Institut für Haustierkunde, Kiel, Neue Universität

Abstammung und Rassebildung der vorkolumbianischen Haushunde in Südamerika¹

Von Manfred UECK

Aus dem Institut für Haustierkunde der Cristian-Albrechts-Universität Kiel

Direktor: Prof. Dr. Wolf Herre

Eingang des Ms. 27. 3. 1961

I. Zur Abstammung der vorkolumbianischen Haushunde Amerikas

Das Vorkommen von Haushunden in Südamerika zu präkolumbianischer Zeit wird nicht bezweifelt; die Meinungen über ihre Abstammung und Rassebildung gehen jedoch

¹ Anlaß zu dieser Arbeit gab das Skelettmaterial vorkolumbianischer Haushunde, das Prof. Dr. W. HERRE und Dr. M. RÖHRS 1956/57 von einer Südamerikaexpedition mitbrachten. Herrn Prof. Dr. W. HERRE danke ich für die Anregung zu dieser Arbeit sowie für mannigfache wissenschaftliche Unterstützung. Der Deutschen Forschungsgesellschaft gilt der Dank für die Finanzierung der Arbeit.

noch heute weit auseinander. NEHRING (1884) nannte als Stammväter zwei Wildcaniden, den nordamerikanischen Wolf *Canis lupus occidentalis* RICHARDSON 1829 und den Coyoten *Canis latrans* Say 1823. Auch COUES & PACKARD (1885) hielten den Coyoten für die Ahnform, während FRIDERICI (1899) auf diesen nur die kleinen Indianerhunde zurückführte. Die größeren leitete er vom nordamerikanischen Wolf *Canis lupus variabilis* Wied-Neuwied 1841 ab. Die Theorie einer zweiertlichen Herkunft der vorkolumbianischen Haushunde wurde auch von WOLDRICH (1882) vertreten, nur setzte er an die Stelle des Coyoten südamerikanische „Füchse“ der Gattung *Dusicyon* H. SMITH 1839. LATCHAM (1922) äußerte die Ansicht, ohne jedoch Untersuchungen anzustellen, daß sich jede Hunderasse möglicherweise von einer anderen *Dusicyon*-form ableiten ließe, z. B. der Nackthund von *Dusicyon thous*, der Fuegian Dog von *Dusicyon culpeus* usw. — Obwohl es heute keine Wölfe in Südamerika gibt, läßt GILMORE (1950) die Möglichkeit offen, daß auch bei Annahme einer Wolfsabstammung die Hunde in Südamerika autochthon entstanden sein können. Er führt *Canis nehringi* an, eine pleistocäne, wolfsähnliche Canidenart, die die ersten Besiedler Südamerikas noch angetroffen und domestiziert haben könnten. ALLEN (1920) und FRIANT und REICHLEN (1950) weisen jedoch darauf hin, daß das Schädelbild und die Zahnstruktur präkolumbianischer Haushunde die eines echten Haushundes seien.

Auch über den Ort der Domestikation der präkolumbianischen Haushunde sind die Meinungen geteilt. Neben einer Ableitung aus nord- oder südamerikanischen Canidenarten gewann die Ansicht an Wahrscheinlichkeit, daß Besiedler aus Asien Haushunde mitbrachten (MERCEL, 1897; WISSLER, 1917). Einige Völkerkundler, z. B. KRICKBERG (1935), stützten diese Theorie durch Sprachstudien, durch Untersuchungen über die Stellung des Haushundes in der Religion, sowie durch den Hinweis auf gleiche Hundemythen in Asien und Amerika.

Trotzdem tauchen in jüngster Zeit wieder Zweifel an einer eurasiatischen Herkunft der vorkolumbianischen Haushunde Südamerikas auf. So schreibt TERMER (1957) in einer völkerkundlichen Studie, daß ein neotropischer Ursprung der Hunde vielfach für wahrscheinlich gehalten wird. WAGNER (1960) spricht von einer in vorkolumbianischen Kulturen erfolgten Domestikation und sieht vorwiegend auf Grund von Verhaltensweisen den Ahnherrn eher im Coyoten als im Wolf.

Aus diesem Grunde scheint es geboten, durch strukturelle Untersuchungen das Problem noch einmal zu bearbeiten. Mit Material heutiger Haushunde Südamerikas ist die Frage schlecht zu beantworten, da sich seit der spanischen Eroberung die südamerikanischen Hundepopulationen mit europäischen Haushunderassen ständig gemischt haben. Wieweit diese Vermischung jeweils geht, ist nicht geklärt. Reisende des 18. und 19. Jahrhunderts berichten vielfach, daß sie nur noch ein Haushundegemisch mit deutlich europäischem Einschlag in Südamerika angetroffen hätten. Gegenüber diesen Aussagen ist Vorsicht geboten. Stammen nämlich die Haushunde Südamerikas aus Asien, so sind die europäischen und die amerikanischen Haushunde von der gleichen Stammart abzuleiten, so daß eine Ähnlichkeit vorhanden sein kann, ohne daß Einkreuzungen in nachkolumbianischer Zeit vorgekommen sein müssen. Das Wort „Hundegemisch“ geht auf die falsche Vorstellung zurück, daß im präkolumbianischen Südamerika gut durchgezüchtete Rassen vorhanden gewesen seien, d. h. Hunde mit einheitlichem Aussehen, wie sie von europäischen Rassen bekannt sind. Solche durchgezüchteten Rassen sind aber für Südamerika nicht nachzuweisen, wie weiter unten gezeigt wird, sondern es hat sich stets um ein Typengemisch gehandelt, ähnlich wie es heute noch in Asien an den Pariahunden beobachtet werden kann (R. u. R. MENZEL, 1960).

Exaktes Material zur Lösung der Frage der Abstammung früher Haushunde Südamerikas liegt aus den präkolumbianischen Gräbern vor, da es bei südamerikanischen Völkern religiöser Brauch war, den Toten als Wegfinder ins Totenreich

Haushunde mitzugeben. Aus diesen Gräberfunden geht hervor, daß die Größe der Tiere sehr unterschiedlich, die Fellfärbung sehr variabel war und die Haarlänge von kurz bis zur Wollhaarbildung reichte. Der Schwanz krümmte sich über den Körper, die Ohren standen stets aufrecht. Das Gebiß war auffallend kräftig, Zahnanomalien in ihm sehr häufig. NEHRING (1884) kennzeichnete die „Inkahundeschädel“ durch geringe Stirnbreite, ausgeprägtes Gaumendach und allgemein starke Verknöcherung.

Mir standen zur Untersuchung 5 Hundeschädel aus vorkolumbianischen Gräberfeldern Perus zur Verfügung. 2 Schädel stellte das Museo anthropologico in Lima zur Verfügung, 2 Schädel wurden von der Südamerikaexpedition HERRE/RÖHRS 1956/57 in einem Gräberfeld 40 km nördlich von Lima gesammelt, ein weiterer von VILLWOCK, Hamburg, aus dem gleichen Gräberfeld 1960 geborgen. Leider waren die Bemühungen, das Material von NEHRING zu bekommen, vergeblich; wahrscheinlich sind diese Schädel im letzten Krieg vernichtet worden.

Die beiden Schädel aus dem Museum Lima sind in der Höhe der Incisiven abgebrochen, so daß sich die Totallängen nur schätzen lassen (150 und 180 mm). Beide Schädel zeigen die für die „Inkahundeschädel“ als typisch angegebene starke Verknöcherung, sowie die verhältnismäßig schmale Stirn. Während dem größeren Schädel die Zähne bis auf M^2 fehlen, sind sie beim kleineren erhalten. Sie zeigen die gleiche starke Abnutzung der Kauflächen der Molaren, die auch andere Autoren anführen. — Die Prämolaren stehen im Oberkiefer und Unterkiefer etwas in Kulissenstellung; die Zähne sind für die Schädelgröße verhältnismäßig stark. Dies kann als Hinweis angesehen werden, daß sich in der Domestikation der Gesichtsschädel stärker verkleinerte als die Zähne (KLATT, 1913). — Als Zahnanomalie ist das Fehlen der P_1 in beiden UK zu erwähnen, dazu hat der P_4 des größeren Schädels nur eine Alveole. — Beiden Schädeln haften noch Fellreste an. Während der kleine Schädel kurze gelbbraune Haare trägt, hat der größere dunkelbraune Fellreste auf der Kopfoberseite, in denen eine hellgelbe Strähne vorhanden ist.

Von den 3 anderen Schädeln hat einer 150 mm Totallänge. Außer den Incisiven sind im OK alle Zähne erhalten. Als Zahnanomalie ist das Fehlen des P_1 einseitig zu bemerken. Der P^3 steht im OK auffallend einwärts und in Kulissenstellung mit dem P^2 , während im UK der P_4 etwas zum M_1 eine Kulissenstellung besitzt. Gut erhalten sind die Zahnstrukturen, auch der Molaren. Der Stirnabsatz ist stärker als bei den anderen beiden Schädeln. — Von diesem Hund sind außerdem noch die Halswirbel, die dicht unter den UK gebogen waren, sowie eine Scapula und ein Beinknochen vorhanden.

Der 4. Schädel ist mit einer Totallänge von 202 mm und einer Basallänge von 177 mm wesentlich größer als die von NEHRING (1884) bearbeiteten Schädel. Die Verknöcherung ist ungewöhnlich stark, wodurch die Breitenmaße, besonders Schädelenge und Stirnbreite, verfälscht sind. Von den Zähnen sind der P^4 und M^2 vorhanden. Der Reißzahn mißt 20 mm, ist also groß; doch fällt die Stärke bei dem großen Schädel nicht so auf wie bei den kleinen. Als Zahnanomalie besitzt er im OK einseitig eine Alveole zuviel, so daß der P^1 wahrscheinlich 2 Alveolen besaß. Der UK fehlt.

Der 5. Schädel hat eine Totallänge von nur 143,5 mm. Seine Zahnstrukturen sind noch gut erhalten, da es sich um ein junges Tier von ca. $\frac{3}{4}$ Jahr handelt, welches den Zahnwechsel gerade abgeschlossen hat. Nur neben einem der schon vorhandenen Canini des Dauergebisses sitzt noch der Caninus aus dem Milchgebiß. Als Anomalie fehlt einseitig der P^1 im OK.

Wenn NEHRING (1884) besondere Charakteristica für die „Inkahunde“ herausstellt, so soll hier davon abgesehen werden, solche anzugeben, da einmal die Schädel nicht sehr einheitlich sind (Abb. 1) und zum anderen sich die von NEHRING aufge-

Tabelle 1
Schädelmaße von Eskimo- und Inkahunden

Oberkiefermaße nach Nobis z. T. abgeändert nach Duerst	Maße bei Duerst	Eskimohunde					Inkahunde					Hundeschnädel lg. Villwock	
		N. 3295 ♀ ad	N. 3296 ♂ ad	N. 3297 ♀ ad	N. 3298 ♂ ad	N. 3299 ? ad	N. 3300 ♂ ad	N. 3301 ♀ ad	gr. Hund lg. Herre/ Rohrs	kl. Hund lg. Herre/ Rohrs	Lima Nr. 33113		Lima Nr. 33114
1. Totallänge, Crista occ.-V.-rand Alveole	—	195	204	189	212	221	195	197	202	151	(178)	—	143,5
2. Basallänge, V.-rand For. magn.-V.-rand Ii	B - P	173	183	168	191	202	178	180	177	133	(162)	—	128
3. Basicranialachse	B - ho	66,5	70	65,5	71,5	78	66,5	73	68	49,5	70	—	54
4. Basifacialachse	ho - P	107,5	111,5	103,5	118,5	122	109	107	108	84	(92)	—	74
5. Hirnschädellänge	B - N	104	110	101	112	116	104	109	106	79	(99)	84	80
6. Gesichtsschädellänge	N - P	95	99	94	102	110	97	99	102	77	—	—	71
7. Schnauzenlänge, V.- rand Orbitae-V.- rand Alv. Ii	—	83	85	81	91	101	84	86	85	62	—	—	62
8. Länge der Nasalia, größte Länge	—	67	72	69	72	(76)	71	73	77	56	—	—	51
9. Gaumenlänge	St - P	95	101	95	108	116	102	99	97	75	(88)	—	71
10. Entf. zw. H.-rand For. magn. u. Stirnmitte	O-Ect sag.	96	105	96	103	107	98	102	101	75,5	91	78	72
11. Entf. zw. Stirnmitte u. V.-rand Alv. Ii	[Ect sag-P	110	110	102	118	126	110	113	111	85	(110)	—	86
12. Hirnhöhlenlänge, v. For. magn.-Siebbein	—	90	94	87	97	95	86	93	89	69	84	70	69
13. Schädelhöhe	ho-(Br)	55	63	54	62	68	57	59	64	53	54	48	51
14. Größte Breite des Hinterhauptdreiecks	Ot-Ot	68	71	67	73	75	69	69	71,5	61	65	56	58
15. Schädelenge, klein- ste Br. hinter d. Proc. supraorbitales	—	40	43	40	40	43	42	42	47	31,5	36	33	34

Tabelle 1

Schädelmaße von Eskimo- und Inkahunden

Fortsetzung

Oberkiefermaße nach NOBIS z. T. abgeändert nach DUERST	Maße bei DUERST	Eskimohunde							Inkahunde				Hundes Schädel lg. VILLWOCK
		N. 3295 ♀ ad	N. 3296 ♂ ad	N. 3297 ♀ ad	N. 3298 ♂ ad	N. 3199 ? ad	N. 3300 ♂ ad	N. 3301 ♀ ad	gr. Hund lg. HERRE/ RÖHRS	kl. Hund lg. HERRE/ RÖHRS	Lima Nr. 33113	Lima Nr. 33114	
16. Stirnbreite	Ect-Ect	56	63	52	62	63	59	62	67	43	51	43	39
17. Kleinste Breite zw. d. Orbitae	—	36	45	36	43	44	38	41	43,5	29	38	30	27
18. Jochbogenbreite	Zy-Zy	111	—	102	122	113	114	117	117	90	102	82	80
19. Größte Gaumen- breite (auß. Alveo- larränd.)	—	65	72	63	73	71,5	66,5	66,5	68	56	(60)	55	55
20. Kleinste Gaumen- breite hinter den Caninen	—	36	40	35	41	38,5	36	37	39	30	33,5	30,5	31
21. Breite über den Eck- zähnen	—	40	43,5	40	46	44	41	42,5	41	31	(35)	(33)	31
22. Länge der Backen- zahnreihe (Alveolen in gerader Linie ge- messen)	—	P ¹ -M ² 63,5	P ² -M ² 60	P ² -M ² 60	P ² -M ² 64	P ¹ -M ² 77	P ¹ -M ² 64	P ² -M ² 58	P ¹ -M ² 68	P ¹ -M ² 55	P ¹ -M ² 62	P ¹ -M ² 56	P ¹ -M ² 52
23. Länge d. Molar- reihe	—	P ¹ -P ⁴ 17	P ² -P ⁴ 19	P ² -P ⁴ 18	P ² -P ⁴ 19	P ¹ -P ⁴ 21	P ¹ -P ⁴ 18	P ² -P ⁴ 18	P ¹ -P ⁴ 18	P ¹ -P ⁴ 17	—	P ¹ -P ⁴ 17	P ¹ -P ⁴ 17
24. Länge d. Prämol- larreihe	—	P ¹ -P ⁴ 50	P ² -P ⁴ 45	P ² -P ⁴ 45	P ² -P ⁴ 50	P ¹ -P ⁴ 58	P ¹ -P ⁴ 50	P ² -P ⁴ 43	P ¹ -P ⁴ 53,5	P ¹ -P ⁴ 43	—	P ¹ -P ⁴ 43	P ¹ -P ⁴ 39,5
25. Länge des P ⁴ (an der Außenseite ge- messen)	—	18	—	18	20	20	19	18	20	17	—	17	17
26. Breite des P ⁴ , ohne inneren Vorsprung	—	8	—	7,5	10	8,5	8	8	8	7	—	7,5	7
27. Länge von M ¹	—	11,5	12	12	12	13	11	12	—	11	—	12	12
28. Länge von M ²	—	7	6,5	7	7	8	6	6,5	7	6	7	6,5	5,5



Abb. 1a-c Drei der fünf präkolumbianischen Haushunde, die die Variation innerhalb des präkolumbianischen Haushundbestandes zeigen. a. und c. stammen von der Südamerika-Expedition HERRN ROHRs 1956/57; b. ist Nr. 53413 aus dem Museo anthropológico in Lima. (Die Schädel sind im gleichen Maßstab verkleinert)

führten Merkmale auch an bestimmten europäischen Haushundeschädeln nachweisen lassen. — Die Maße der untersuchten präkolumbianischen Haushunde zeigt Tab. 1 und 2.

An Hand von Zahnstrukturen wurde geprüft, ob der präkolumbianische Haushund von neotropischen Canidenarten abgeleitet werden kann oder ob seine Abstammung vom Wolf angenommen werden muß. Daher wurden Zahnformen und -maße vom Wolf, Coyoten, *Dusicyon*, Eskimohund, europäischen und vorkolumbianischen Hund verglichen.

Als Besonderheit des Coyotengebisses fiel eine große Breite des 2. Oberkiefermolaren im Verhältnis zum ersten Molaren auf (Abb. 2c). Die südamerikanischen Hunde hatten dagegen, ebenso wie die Wölfe, Eskimohunde und europäischen Hunde verschiedenster Rasse, kleinere 2. Molaren (Abb. 2a, b, e, f). Betrug der Prozentsatz des 2. Molaren an der Größe des ersten beim Coyoten 78,0% und 78,5% (n=2), so lag dieser Wert bei den präkolumbianischen Haushunden zwischen 56,0%–68,0% (n=4), Wolf 65,0%–65,0% (n=3), Eskimohund 57,0%–63,0% (n=6), verschiedenen europäischen Rassen 55,0%–70,0% (n=30) (Mops sogar 46,0%). Bei *Dusicyon* wurde ebenfalls eine höhere Prozentzahl als bei den Haushunden und dem Wolf, nämlich 75,0%–78,0% (n=4), ermittelt (Tab. 3).

Auch in der Stellung des M² bestehen Unterschiede. Bei Wölfen und Haushunden ist der M² gegenüber dem M¹ stärker nach innen versetzt als bei Coyoten und *Dusicyon* (Abb. 2). Um diesen Unterschied deutlich zu machen, wurde vom äußersten Punkt des rechten M² bis zum äußersten Punkt des linken M² gemessen und ebenso dieses Breitenmaß beim M¹ genommen. Das Verhältnis von $\frac{\text{Br. (M}^2\text{re—M}^2\text{li)}}{\text{Br. (M}^1\text{re—M}^1\text{li)}}$

läßt dann etwas über die Stellung der Zähne zueinander aus. In Prozenten ausgedrückt war die Breite über M² beim Coyoten 93,5% und 94,2% von der Breite über M¹,

Tabelle 2

Unterkiefermaße von Eskimo- und Inkahunden

Unterkiefermaße nach Noms z. T. abgeändert nach Duerst	Maße bei Duerst	Eskimohunde						Inkahunde					
		N. 3295 ♀ ad	N. 3296 ♂ ad	N. 3297 ♀ ad.	N. 3298 ♂ ad	N. 3299 ? ad	N. 3300 ♂ ad	N. 3301 ♀ ad	gr. Hund lg. Herre/ Rohrs	kl. Hund lg. Herre/ Rohrs	Lima Nr. 33113	Lima Nr. 33114	Hundschädel lg. Villwock
1. Totallänge, v. Proc. angul. bis V-rand Alveole I ₁	goc-id	142	150	136	155	(165)	144	147	—	113	—	—	108
2. Länge v. Incisur zw. Proc. art. u. angul. bis H-rand C.-Alv.		120	125	112	130	137	120	122	—	92	115	93	90
3. Höhe des vertik. Astes von Unterseite d. Proc. ang. an	gov-cr	60	65	58	69	(67)	63	64	—	52	(52)	45	44
4. Höhe d. horizon- talen Astes hinter M ₁		27	28	25	32	27	27	30	—	20	25	19	19,5
5. Höhe d. Horizon- talen Astes zwischen P ₂ und P ₃		21	22	19	24	21	22	22	—	16	21	17	16
6. Länge der Backen- zahnreihe	Nr. 15	P ₂ -M ₃ 75	P ₂ -M ₃ 73	P ₂ -M ₃ 70	P ₃ -M ₃ 66	P ₁ -M ₃ 86	P ₂ -M ₃ 69	P ₂ -M ₃ 72	—	P ₁ -M ₃ 61	P ₂ -M ₃ 67	P ₂ -M ₃ 63	P ₂ -M ₃ 59
7. Länge der Praemo- laren		P ₂ -P ₄ 39	P ₂ -P ₄ 37	P ₂ -P ₄ 36	P ₃ -P ₄ 29	P ₁ -P ₄ 47	P ₂ -P ₄ 36	P ₂ -P ₄ 39	—	P ₁ -P ₄ 33	P ₂ -P ₄ (29)	P ₂ -P ₄ 31	P ₂ -P ₄ 30
8. Länge der Molar- reihe		M ₁ -M ₃ 35	M ₁ -M ₃ 36	M ₁ -M ₃ 34	M ₁ -M ₃ 36	M ₁ -M ₃ 40	M ₁ -M ₃ 33	M ₁ -M ₃ 33	—	M ₁ -M ₃ 29	M ₁ -M ₃ 37	M ₁ -M ₃ 34	M ₁ -M ₃ 32
9. Länge des M ₁		22	23	21	22	24	22	22	—	19	21	21	20
10. Länge des M ₂		9	9	9	9,5	11	8,5	9	—	7,5	—	—	7,5
11. Länge des P ₄		12	12	12	13	14	12	12	—	10	—	11	10
12. Größte Dicke des Kiefers		12	13	11	13	13	12	12	—	9	9	11	9,5

beim *Dusicyon* 92 % bis 95 %, während sie beim präkolumbianischen Haushund 83 % – 89 %, Wolf 87 % – 89 %, Eskimohund 85 % – 90 %, europäischem Hund 85 % – 90 % (Mops 73 %) betrug (Tab. 3).

Als 3. Besonderheit des Gebisses soll der Protoconus am P^4 erwähnt werden. Beim Coyoten hat er zur Innenseite des Zahnes eine tiefe Kerbe und seine Spitze reicht höher als es beim Wolf und Haushund der Fall ist. Beim Wolf und Haushund ist die Kerbe nur flach oder fehlt ganz. Bei den 3 Schädeln aus dem Gräberfeld bei Lima, bei denen sich der P^4 untersuchen läßt, fehlt diese Kerbe ebenfalls.

Aus den Zahnuntersuchungen geht somit hervor, daß es sich bei den präkolumbianischen Haushunden um Nachfahren von *Canis lupus* handelt.

Gegen einen neotropischen Ursprung spricht weiterhin die Feststellung von KRIEG (1929), daß bei allen südamerikanischen Wildcaniden der Gattung *Dusicyon* (mit den

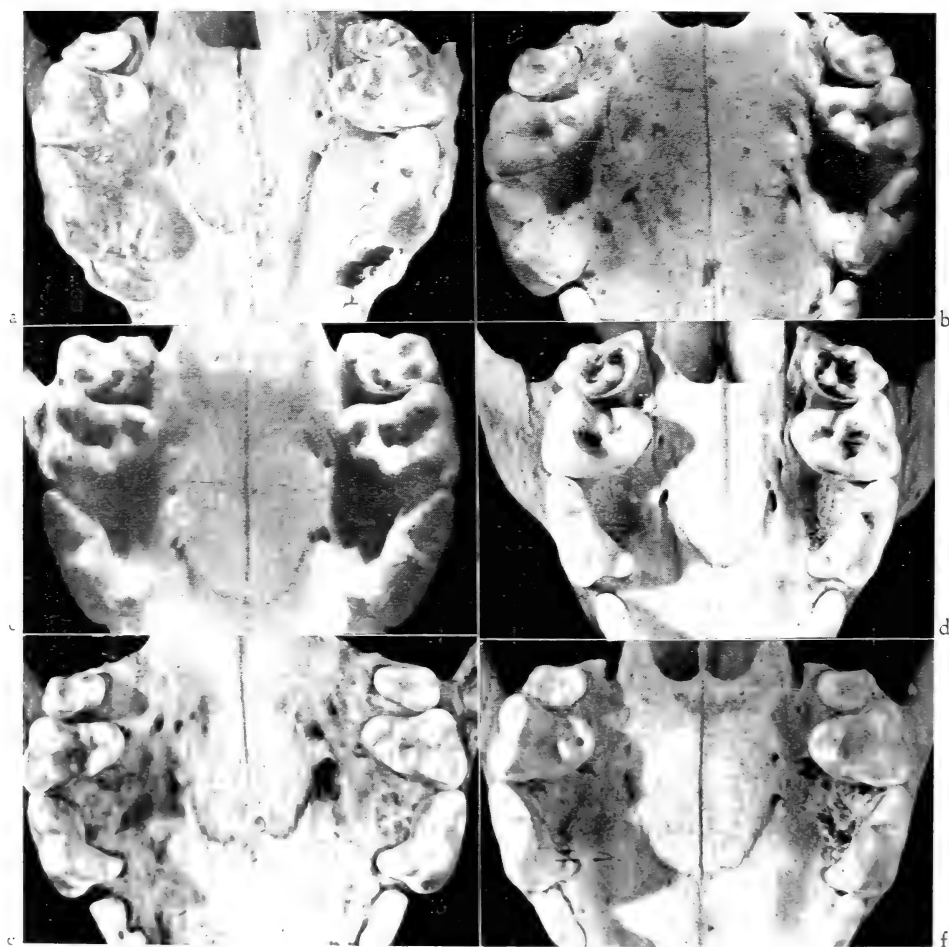


Abb. 2 a-f. Zahnbilder von: a. präkolumbianischem Haushund, b. Wolf, c. Coyote, d. *Dusicyon*, e. Eskimohund, f. europäischem Hund. Zu beachten ist der beim Wolf und Hund nach innen versetzte M^2 , sowie der im Verhältnis zum M^1 große M^2 beim Coyoten. (Die Zahnbilder sind in verschiedenem Maßstab verkleinert)

Tabelle 3
Maße zur Bestimmung der Verhältniszahlen

Tierart	Coyote	Coyote	Dacryon	Dacryon	Dacryon	Dacryon	Wolf ♂	Wolf ♂	Wolf ♀	gr. Hund lg. HERRE/ RöhRS	kl. Hund lg. HERRE/ RöhRS	Lima 3314	Hunde- schädel lg. VILLWOCK
BrM ² in mm	12	10,9	8,8	9,5	10,2	10	14,5	13	11,8	10	9,7	9,7	9
BrM ¹ in mm	15,3	14	11,7	12,1	13,2	13,4	23	20	18,5	16	14,3	16,3	15,3
Verh BrM ² BrM ¹ in %	78,5	78	75,2	78,5	77,3	74,6	63	65	63,8	62,5	68	59,5	56,2
Br (M ² re-M ² li) in mm	49,4	49,8	35	36	41,5	39	71,5	64	62,5	59	50,5	46,5	46,5
Br (M ¹ re-M ¹ li) in mm	52,8	53	37,4	38	45	42,3	81	73	70,5	67,3	56,5	56,2	53,7
Verh Br (M ² re-M ² li) Br (M ¹ re-M ¹ li) in %	93,5	94,2	93,5	94,8	92,4	92,3	88,3	87,7	88,6	87,7	89,4	82,6	86,6
Eskimohunde													
Tierform	Nr. 3295	Nr. 3296	Nr. 3297	Nr. 3298	Nr. 3299	Nr. 3300	Schäfer- hund	Riesen- schnau- zer	Spaniel	Großpudel	Chow-Chow	Baroi	Mops
BrM ² in mm	9,5	9,7	10,3	10	10	9,3	10,2	10,8	8,2	10,9	10,2	10	5,5
BrM ¹ in mm	15	16,5	15,5	16,2	17,5	16,4	16	17	12,9	15,5	16	17	12
Verh BrM ² BrM ¹ in %	63,4	58,8	67,3	61,8	57,2	56,7	63,7	63,6	63,5	70,3	63,7	58,9	45,8
Br (M ² re-M ² li) in mm	56,8	63,8	55	60,8	63	59	62	59	45,7	53,7	59	53,2	37,2
Br (M ¹ re-M ¹ li) in mm	65	70,7	63,2	71,2	71	66,2	72	67	53,6	59,5	67	62,3	51
Verh Br (M ² re-M ² li) Br (M ¹ re-M ¹ li) in %	87,4	90,2	87	85,4	88,8	89,3	86,1	88	85,2	90,3	88,2	85,5	73

Untergattungen *Dusicyon*, *Cerdocyon*, *Lycalogex* hochovale Pupillen vorhanden sind, während Wölfe, europäische und südamerikanische Haushunde runde Pupillen haben. Obgleich diese Untersuchungen an rezenten südamerikanischen Haushunden durchgeführt worden sind, ist doch nicht anzunehmen, daß das mögliche Erbteil südamerikanischer Wildcaniden, die hochovale Pupillenform, durch Einkreuzung europäischer Haushunde hätte so vollständig verdrängt werden können. Ein gelegentliches Herausmenden müßte festzustellen sein.

Wie schwer es ist, Verhaltensweisen zur Klärung von Abstammungsfragen bei Haushunden heranzuziehen, zeigen weitere Angaben von KRIEG. KRIEG beobachtete bei einigen südamerikanischen Haushunden im Anschleichen und im Deckungsuchen hinter Grasbüscheln „fuchssähnliches“ Verhalten. Er konnte jedoch nachweisen, daß dieses Verhalten umweltbedingt war und bei anderer Behandlung durch den Menschen schnell verloren ging.

Die Möglichkeit, das *Canis* nebrwongi aus dem Pleistocän als Stammvater in Frage kommt, ist sehr gering, da einmal nicht geklärt ist, ob er zur Zeit der Erstbesiedlung noch lebte, zum anderen zeigen Untersuchungen an pleistocänen Caniden, die oft irreführend als „Wölfe“ bezeichnet werden, daß die Zahnstrukturen im Vergleich zu heutigen Wölfen sehr verschieden sind (GIDLEY 1914).

Die Tatsache, daß einige Autoren für die südamerikanischen Haushunde bemerken, sie seien Nichtbellen gewesen, hat dazu geführt, diese Tiere entweder als gezähmte *Dusicyon thous*, Waldhunde *Ischyron venaticus* oder als Waschbären (Raccoon) anzusprechen oder sie für Abkömmlinge von *Dusicyon*-formen zu halten. Diese Annahmen lassen sich durch die strukturellen Besonderheiten des Haushundematerials aus den vorkolumbianischen Gräbern leicht widerlegen. Zum Nichtbellen als Kriterium ist zu bemerken, daß Nichtbellen auch für die Eskimohunde angegeben wird. Ebenfalls ist es vom Basenihund in Afrika bekannt. Da andere Autoren (SAHAGUN 1905) schreiben, daß die südamerikanischen Haushunde heulen konnten, ist in dieser Besonderheit kein Anlaß gegeben, an einer Wolfsabstammung zu zweifeln.

Da der Coyote und *Dusicyon*-formen somit als Stammform ausscheiden, ist zu prüfen, ob *Canis lupus* in Nordamerika zum Haushund gemacht wurde. Eine Ableitung aus den nordamerikanischen Wolfenformen wurde mit Übereinstimmungen in der Fellfarbe zu begründen versucht. Heute ist nicht nur bekannt, daß die Färbung der nordamerikanischen Wölfe stark variiert, sondern auch erwiesen, daß sich Farbmerkmale im Hausstand rasch tiefgreifend ändern. Aus Farbbesonderheiten lassen sich kaum Abstammungszusammenhänge von Haustieren erschließen. ALLEN (1920) weist nachdrücklich darauf hin, daß von den primitiven Bevölkerungsgruppen Nordamerikas keine Züchtungsversuche bekannt seien. Er vertritt die Ansicht, daß eine Domestikation des nordamerikanischen *Canis lupus* auszuschließen sei und alles dafür spräche, daß die Haushunde aus Asien nach Amerika gekommen seien. Die völkerkundlichen Befunde – ähnliche Hundemythen, Hundeverehrung und Hundopfer – bestätigen ALLEN's Annahme.

Bei einer Abstammung des südamerikanischen Haushundes von asiatischen Wölfen erscheint es interessant, Haushunde aus dem Norden Amerikas zu untersuchen. Es standen 7 Eskimohundeschädel aus dem Zoologischen Museum Kopenhagen zur Verfügung, die A. PEDERSEN 1927–1932 am Scoresbysund gesammelt hat. Da diese Schädel aus diesem Jahrhundert stammen, besteht die Möglichkeit, daß europäische Haushunde eingekreuzt wurden. Zwar werden nach Angaben von POHLHAUSEN (1960) durch die harte Umwelt, wie Kälte und Benutzung als Lasttier, die eingekreuzten Merkmale wieder ausgemerzt, dennoch bleibt die Möglichkeit, daß es sich nicht mehr um einen rein ursprünglichen Bestand handelt. ALLEN (1920) meint, daß die Polarhunde früher etwas kleiner gewesen seien. Eine Größenzunahme ist jedoch durch be-

wußte Selektion in letzter Zeit denkbar. Die Maße der Eskimohunde sind Tab. 1 und 2 zu entnehmen.

Obwohl die Eskimohundeschädel durchweg von großen Tieren stammen, lassen sich einige gemeinsame Merkmale zu den präkolumbianischen Haushundeschädeln finden. Der größte präkolumbianische Haushundeschädel fällt mit in den Größenbereich der Polarhunde und seine Maße sind ähnlich den Maßen des Eskimohundes Nr. 3301. Die Schädel sind stark verknöchert, das Gebiß ist kräftig. Auffallend ist die Gemeinsamkeit der Zahnanomalien bei präkolumbianischen Haushunden und Polarhunden. Der P^1 fehlt bei vier Eskimohundeschädeln beidseitig, bei zweien auf der einen Seite und nur einer hat die volle Zahnzahl. Im UK fehlt 6 Hunden der P_1 , einem dazu noch der P_2 und nur einer ist normal ausgebildet. Diese Zahnanomalien sind bei europäischen Hunden selten. Auch in der äußeren Gestalt der Hunde gibt es Ähnlichkeiten. Hier lassen sich der über den Körper gebogene Schwanz, die stehenden Ohren und das Nichtbellern nennen. So spricht bei einem Vergleich von Eskimohunden und präkolumbianischen Haushunden nichts gegen, wohl aber einiges für eine Zusammengehörigkeit dieser beiden Hundeformen.

Bevor die Rassebildung diskutiert wird, seien einige Angaben über die Verwendung der Haushunde in Amerika gemacht. In Nordamerika diente er Indianerstämmen als Schlittenhund, wurde gegessen und geopfert. Im Süden, von Mexiko bis Südamerika, war seine Rolle als Schlachtvieh vorherrschend. Er diente weiterhin als Köder bei der Alligatorenjagd, wobei ihm ein Stock längs durch den Körper gesteckt wurde, oder er machte sich als Straßenpolizei nützlich. Seine Verwendung bei der Jagd ist umstritten. Falls Hunde zur Jagd mitgenommen wurden, dann nur zum Aufstöbern von Wild, von abgerichteten Jagdhunden ist nirgends die Rede. Einige Stämme, z. B. die Huanacas, haben den Hund als Gottheit verehrt, wobei es falsch ist, mit unseren Vorstellungen diese Verehrung zu betrachten. Die Hunde wurden verehrt, weil ihr Fleisch gut schmeckte. Weiterhin wurden Hunde geopfert, sowie Toten als Wegfinder ins Totenreich mit ins Grab gegeben. Eine Haushund-Mensch-Beziehung, wie wir sie kennen, hat in Südamerika kaum bestanden.

II. Zur Rassebildung bei den vorkolumbianischen Haushunden Amerikas

Da die zoologischen Daten dafür sprechen, daß die vorkolumbianischen Haushunde vom Wolf *Canis lupus* abstammen, muß nunmehr untersucht werden, inwieweit eine Aufteilung in Rassen mit dem bisherigen Material möglich ist. Es seien zunächst die bisher vertretenen Meinungen kurz aufgeführt.

Als erster stellte TSCHUDI (1844) zwei präkolumbianische Hunderassen auf, nämlich:

1. *Canis ingae pecuarius*: schäferhundähnlich, entspricht *C. i.* Tschudi. Totallänge des Schädels: tätten, Schwanz $\frac{2}{3}$ der Körperlänge.
2. *Canis caraiibicus*: An der Küste, nackt, stimmlos, große Ohren.

Nach 17 Schädeln charakterisierte NEHRING (1884) drei Rassen, und zwar:

1. *Canis ingae pecuarius*: schäferhundähnlich, entspricht *C. i.* Tschudi. Totallänge des Schädels: 164–184 mm ($n=13$), Basallänge des Schädels: 145–159 mm ($n=13$).
2. *Canis ingae vertagus*: dachshund-ähnlich. Totallänge des Schädels: 136+144 mm ($n=2$), Basallänge des Schädels: 114+127 mm ($n=2$).
3. *Canis ingae molossoides*: bulldoggähnlich. Totallänge des Schädels: 131+137 mm ($n=2$), Basallänge des Schädels: 112+115 mm ($n=2$).

HILZHEIMER (1937) bemängelt bei NEHRING, daß weder geographische noch zeitliche Gesichtspunkte berücksichtigt worden seien und unterscheidet selbst:

1. *Canis ingae*: Hochland; gedrunken, dolichocephal, Haare gelb mit schwarzen Flecken, Stehohren.
2. Chinchabulldogge = *C. i. molossoides*: Küstenform, brachycephal, Stehohren.

FRIANT & REICHLEN (1950) fügen zu den 3 Rassen NEHRING's eine vierte hinzu:

4. *Canis ingae du désert d'Atacama*: spanielähnlich. Totallänge des Schädels: 164,5 mm ($n=1$), Basallänge des Schädels: 142,5 mm ($n=1$).

ALLEN, der 1920 die ganze bis dahin erschienene Literatur über amerikanische Hunde zusammengefaßt hat, unterscheidet 17 „various breeds“, wovon 9 für Südamerika genannt werden. Diese breeds sind meist nach Körpergröße, Fellfarbe, Länge der Haare, Größe und Form der Ohren aufgestellt worden. Für Südamerika nennt er:

1. Inca Dog = *C. i. pecuarius*: mittlere Größe; Totallänge des Schädels: 155–178 mm ($n=6$).
2. Long-haired Inca Dog: mittlere Größe; Totallänge des Schädels ?
3. Patagonian Dog: mittlere Größe; Totallänge des Schädels: 190 mm ($n=1$).
4. Mexican Hairless Dog: mittlere Größe; Totallänge des Schädels ?
5. Small Indian Dog = Techichi: klein, terrierähnlich; Totallänge des Schädels: 132–145 mm ($n=7$).
6. Hare Indian Dog: klein, Techichi-Typ; Totallänge des Schädels ?
7. Fuegian Dog: klein, terrierähnlich; Totallänge des Schädels: 141 mm ($n=1$).
8. Short-nosed Indian Dog = *C. i. vertagus*: klein, terrierähnlich; Totallänge des Schädels: 132–141 mm ($n=4$).
9. Peruvian pug-nosed Dog = *C. i. molossoides*: klein, bulldoggähnlich; Totallänge des Schädels: 124–145 mm ($n=6$).

Um zu diesen verschiedenen Auffassungen kritisch Stellung nehmen zu können, müssen vorher zwei Fragen grundsätzlich geklärt werden: Welche Merkmale sind nur als Domestikationserscheinungen zu werten? Was ist eine Rasse?

Die allgemeine Domestikationsforschung hat gezeigt (HERRE, 1958), daß Wildtiere nach ihrer Überführung in den Hausstand eine erstaunliche Mehrung der Variabilität erfahren. Eine häufige Erscheinung ist dabei das starke Variieren in der Körpergröße, der Fellfarbe und der Länge der Haare. Unterschiede, die bei Wildformen zur Aufstellung von Gattungen, Arten und Unterarten berechtigen, haben bei domestizierten Tieren keinerlei systematische Bedeutung, sondern sind nur Zeichen starker innerartlicher Variation. So kann z. B. beim Pudeln vom Zwergpudel bis zum Königs-pudel jede Größe auftreten (HERRE, 1961), die Farbe von weiß über grau und braun nach schwarz wechseln und beispielsweise beim Dackel die Haarlänge stark variieren. Daß auch schon früher diese große Variation innerhalb der Haushundpopulationen vorhanden war, zeigen die Untersuchungen von VAN GIFFEN (1927) an den Hunden der Terpen, von HILZHEIMER (1932) an den Hunden der Römer und von NOBIS (1950) an den Hunden in Haithabu.

Werden nun an einer Fundstelle Skelette von einem kleinen, braunen und einem großen, schwarzen Haushund gefunden, so kann über die Frage, ob es sich um verschiedene Rassen handelt oder um Individuen eines sehr variablen Bestandes gar nichts ausgesagt werden. Erst an Hand von Serien kann entschieden werden, ob Einzelgruppen in sexueller Isolation gehalten wurden, so daß von einer Rasse gesprochen werden kann (HERRE, 1961). Serien, bei denen Häufungen vorliegen, die keinen gleitenden Übergang zu anderen Formen erkennen lassen, sprechen für eine Unterscheidung von Rassen. Handelt es sich dagegen um eine Variation, bei der sich die Masse der Tiere um die Norm schart, so lassen sich Einzelindividuen nur als individuelle Typen, aber nicht als Rassevertreter herausheben. – Im Hausstand erweitert sich die Variationsbreite stark, womit überhaupt erst die Voraussetzung zur Züchtung von Rassen gegeben ist. Aber nur dann, wenn ein oder mehrere Typen aus der Variation isoliert, dann gemehrt und unter Kontrolle weiter gezüchtet werden, entsteht eine Rasse. Diese Isolierung wäre neben bewußter Isolierung durch den Menschen durch klimatische und geographische Bedingungen denkbar. Da aber Haustierrassengründungen mitmachen, die von Menschen unternommen werden, so ist nach bisherigen Erfahrungen Rassebildung,

speziell beim Hund, nur als vom Menschen gelenkte Züchtung bekannt. Eine bewußte Züchtung setzt aber eine gewisse Haltung des Menschen dem Tier gegenüber voraus. In Europa führten zwei Gründe zur Rassenbildung, die Freude an der Form und der Wunsch nach einer bestimmten Leistung. Da nach Ansicht von KRIEG (1929) der Indianer dem Hund völlig gefühllos und beziehungslos gegenübersteht, kommt der erste Gesichtspunkt für Amerika kaum in Betracht. Leistungen, die bewußt oder unbewußt einen Spezialhund hätten hervorbringen können, wurden von den Hunden nicht verlangt. So gibt TERMER (1957) an, daß Hunde zum Hüten in vorkolumbianischer Zeit unbekannt waren. Hunde zur Jagd waren im Hochland verboten; ob an der Küste welche verwendet wurden, ist nicht sicher. Lediglich an einem guten Fleischhund bestand Interesse. Da sich Hunde im allgemeinen leicht mästen lassen, lag für eine Züchtung kein Grund vor. Wenn also HAUCK (1950) schreibt, daß die vorkolumbianischen Hundeformen durch natürliche Abänderungen und, wie bei den brachymeren und den kurzgesichtigen Breitköpfen (Inkabulldoggen), endokrinen Einfluß und hierauf einsetzender Zuchtwahl restlos erklärbar seien, so muß diese „einsetzende Zuchtwahl“ stark angezweifelt werden. KRIEG (1929) meint, daß die Indianer ihrer Mentalität wegen zu einer Züchtung nicht fähig gewesen seien.

Werden die bisher aufgestellten Rassen betrachtet, so stellt sich zunächst heraus, daß TSCHUDI, NEHRING und wahrscheinlich auch FRIANT & REICHLEN nicht das unter dem Begriff „Rasse“ verstanden, was heute definitionsgemäß darunter verstanden wird (HERRE, 1961). Sie geben Formextremen bzw. Formtypen innerhalb einer Variation verschiedene Namen und nennen diese dann Rassen. Erst im Laufe der letzten Zeit ist der Begriff „Rasse“ scharf herausgearbeitet worden, wobei nun der Begriff in alten Arbeiten nicht mit den neuen Definitionen gleichgesetzt werden darf. Nach den bisherigen Skelettfunden ist es nicht zulässig, bei den vorkolumbianischen Haushunden von Rassen zu sprechen, da damit eine kulturelle Leistung der Indianer zum Ausdruck gebracht würde, die wahrscheinlich nicht vorhanden gewesen ist.

HILZHEIMER (1937) scheidet die Chinchabulldogge = *C. i. molossoides* vom *C. ingae* TSCHUDI's aus zeitlichen, klimatischen, geographischen und kulturellen Gründen. Die zeitliche und geographische Trennung bezieht sich auf die geschichtlich älteren Funde an der Küste, wozu z. B. das Material von NEHRING gehört, und auf die zeitlich jüngeren Beschreibungen TSCHUDI's des *Canis ingae* aus dem Hochland von Peru. HILZHEIMER wirft nun NEHRING vor, daß er *C. ingae* (Hochland) = *C. ingae pecuarius* (Küste) gesetzt habe. Wird mit HILZHEIMER die Trennung von Chinchabulldogge (Küste) und *C. ingae* (Hochland) vorgenommen, bleibt jedoch die Frage unbeantwortet, wo die anderen 15 oder 17 Schädel von der Küste, die NEHRING dem *C. ingae pecuarius* und dem *C. ingae vertagus* zuteilt, eingeordnet werden sollen. Die Tatsache, daß NEHRING bei seinen Untersuchungen Skelette aus derselben Zeit und vom selben Ort drei Rassen zusprach, beweist einerseits das Vorhandensein einer großen Variabilität in dem Material. Andererseits setzt NEHRING nach strukturellen Merkmalen Hunde dieser Variation mit Hunden gleich, die aus einer späteren Zeit und aus einem geographisch und klimatisch anderen Gebiet stammen, was deutlich zeigt, daß hier die gleichen Formtypen vorliegen, und daß die zeitlichen, geographischen und klimatischen Faktoren allein nicht imstande waren, neue Rassen hervorzubringen. Da also morphologische Ähnlichkeiten zwischen Hochland- und Küstenformen vorliegen, ist die Rassenaufteilung HILZHEIMER's nicht gerechtfertigt.

Zu untersuchen bleibt noch, ob durch die kulturellen Unterschiede zwischen Küsten- und Hochlandvölkern eine Beeinflussung der Hundepopulation stattgefunden hat. Die Huancas an der Küste kannten die Hundeverehrung, und es wäre denkbar, daß der *C. i. molossoides*, der bisher nur an der Küste nachgewiesen werden konnte, aus religiösen Vorstellungen heraus gezüchtet worden ist, ähnlich wie in China der Pekinese, der als heiliger Hund im Palast des Kaisers gehalten wurde und sich in 2000 Jahren

der Isolierung zu dieser Rasse entwickeln konnte. Dagegen spricht jedoch, daß die Bulldoggschädel zwischen gewöhnlichen Hundeschädeln gefunden wurden. Auch sind in der Literatur keinerlei Anhaltspunkte für eine solche Auffassung gegeben.

Wäre der *C. i. molossoides* eine Bulldogge europäischer Prägung, so wäre es schwer, sie in die Variationsbreite mit einzubeziehen. Doch schreibt HILZHEIMER (1937) in seiner Studie über die Chinchabulldogge, daß sie, abgesehen von dem Gesichtsschädel, ein normaler Hundetyp sei. Die Bulldoggschädel aber zeigen untereinander kein einheitliches Bild, sondern es liegt jeder Grad der Verkürzung des Gesichtsschädels vor, so daß von einer gut durchgezüchteten Rasse keine Rede sein kann. Auch ist die Reduktion des Oberkiefers nicht so groß wie bei unseren Bulldoggen oder dem Pekinesen. Nur bei zwei der sechs Schädel, die ALLEN untersuchen konnte, stand der P^3 transversal und war der P^2 etwas einwärts gesetzt. ALLEN nimmt an, daß die Bulldoggform mutativ als lokale Abnormität aufgetreten ist, im Erbgut Eingang fand und dann verhältnismäßig selten bei günstigem Zusammentreffen der Faktoren ausmündelte. Die Aufstellung als Rasse ist nach bisherigen Funden und Untersuchungen nicht haltbar.

ALLEN, dessen Verdienst es ist, die gesamte Literatur über amerikanische Hunde zusammengefaßt zu haben, vermeidet zwar das Wort „Rasse“, spricht aber von „various breeds“, was inhaltsmäßig dem Rassebegriff entspricht, wenn breed = Züchtung = Rasse gesetzt wird. Statt die Ähnlichkeit und die Beziehung zu anderen Variationen zu sehen, ist ALLEN bemüht, Unterschiede und Besonderheiten zu betonen, so daß der Eindruck entstehen kann, als ob gegeneinander abgegrenzte Formtypen vorlägen. ALLEN unterscheidet seine breeds im wesentlichen nach Größenangaben wie klein, mittlere Größe, groß, Farbverschiedenheiten, Länge der Behaarung, nach Merkmalen also, von denen gezeigt werden konnte, daß sie allgemeine Domestikationserscheinungen sind. Er gibt zwar Schädelmaße an, doch werden diese für Betrachtungen über Rassen wertlos, wenn aus einer Serie nur die Maße der sechs größten Schädel aufgeführt werden (S. 473). Da selbst diese Maße in der Totallänge zwischen 155 mm–178 mm schwanken, kann von einem einheitlichen Schädelbild keine Rede sein. ALLEN schreibt selbst (S. 474), daß z. B. die Hundeschädel aus Peru eine ganze Gradation an Größe aufweisen, deren kleinsten er als Techichi, den größten als Inca Dog bestimmt habe. Der Irrtum, den ALLEN begeht und der sich durch die ganze Arbeit hindurchzieht, ist der, daß er von der unbegründeten Annahme ausgeht, daß durch die ersten Einwanderer eine kleine und eine große Hunderasse nach Amerika gelangt sei. Alle dazwischenliegenden Größen seien Bastarde dieser Formen. Nach den Erfahrungen an anderen alten Kulturen erscheint es jedoch richtig zu sein, anzunehmen, daß ein Hund mit großer Variabilität nach Amerika gelangte oder aber, daß sich hier diese Variabilität entwickelte. ALLEN's Aufteilung in breeds wäre zu rechtfertigen, wenn jede „Züchtung“ für einen bestimmten geographischen oder kulturellen Raum gelten würde. Dies ist aber nicht der Fall. So gibt ALLEN von den neun breeds in Südamerika sechs u. a. für Peru an, wobei von den übrigen drei die geographischen Grenzen nicht klar abgesteckt sind, so daß ihr Vorkommen in Peru nicht ausgeschlossen ist. Es gibt somit keine Kriterien, die ALLEN's Aufteilung in breeds rechtfertigen.

Es soll nun andererseits nicht der Eindruck erweckt werden, als ob die Meinung vertreten würde, die Hundepopulationen von Alaska bis Feuerland müßten immer das gleiche Aussehen gehabt haben. Bei diesem riesigen geographischen Raum ist vielmehr wahrscheinlich, daß sich die Variation lokal um Formtypen vergrößern konnte, z. B. durch eine Bulldoggform. Auch wird das Vorherrschen einer Farbe oder einer Größe innerhalb der Variation sich verschoben haben, ohne aber daß die anderen Formen ganz verschwanden. Zweifellos wird z. B. in Nordamerika durch das Klima und durch die Benutzung des Hundes als Lasttier eine Selektion in Hinsicht auf Größe, Stärke, Leistungsfähigkeit und Widerstandskraft getrieben worden sein. Die Frage ist nur, ob dann schon von einer Rasse gesprochen werden kann. Sowohl FRIDERICI (1899)

als auch ALLEN sagen, daß der Eskimohund schwer vom großen Indianerhund zu unterscheiden sei. ALLEN gibt weiterhin an (S. 443), daß auch der Eskimohund kein einheitlicher Hundetyp sei. Da lediglich Formextreme fehlen, die dem Klima nicht gewachsen sind, entspricht es mehr den Tatsachen, von einer eingeeengten Variation als von einer Rasse zu sprechen, da die Kulturleistung des Menschen, das bewußte Ausmerzen schwacher Formen, fehlt.

Drei für Südamerika genannte Haushundformen müssen besonders beachtet werden: der Nackthund und der Chihuahua, sowie der durch wenige alte Literaturangaben und eine Abbildung beschriebene Buckelhund.

Eine besondere Züchtung des Nackthundes ist nicht wahrscheinlich. Aus bisherigen Vererbungsexperimenten geht hervor, daß die Haarlosigkeit dominant vererbt wird. Es kann sich also Haarlosigkeit als Mutation lokal eingestellt und bei dominanter Vererbung relativ gut durchgesetzt haben.

Über den Chihuahua ist wenig bekannt, und er wird von den meisten Autoren für die präkolumbianische Zeit gar nicht erwähnt. Nach ALLEN ist der Chihuahua mit dem Techichi identisch (S. 486). Für diesen gibt ALLEN Totallängen des Schädels von 132–145 mm an, also Maße, die durchaus innerhalb der Variationsbreite der anderen Haushunde liegen. Schädelkunde, die beweisen würden, daß die Chihuahua zu jener Zeit schon in der heute bekannten Verzweigung vorhanden waren, liegen nicht vor. Es muß angenommen werden, daß die heute bestehende Kluft in der Körpergröße zwischen Chihuahua und anderen Hundeformen erst durch bewußte Züchtung in jüngster Zeit erreicht worden ist. Die Vermutung von H. O. WAGNER (1960), daß sich die Rasse selbst gezüchtet habe, indem ihre geringe Größe sie vor einer Vermischung bewahrte, ist nicht überzeugend, da damit nicht geklärt wird, wie die geringe Größe entstanden sein könnte. Bei einer gleitenden Größenvariation ist eine Selbstisolierung nicht denkbar.

Keine eindeutige Erklärung läßt sich für den Buckelhund (Abb. 3a) finden. Der Kopf ist im Verhältnis zum Körper ungewöhnlich klein und ähnelt eher dem eines Schafes als dem eines Hundes. Die Ohren werden hängend dargestellt, obwohl sonst für präkolumbianische Haushunde Stehohren angegeben werden. Der Schwanz ist unnatürlich kurz, das Profil des Kopfes und des Rückens bei keiner heute lebenden Hundeform auch nur annähernd ausgeprägt. Die ganze Proportionierung ist unglaublich. Von zoologischer Seite kann in der Zeichnung kein wissenschaftlich exaktes Dokument gesehen werden. Es handelt sich vielleicht um eine Karikatur eines ge-

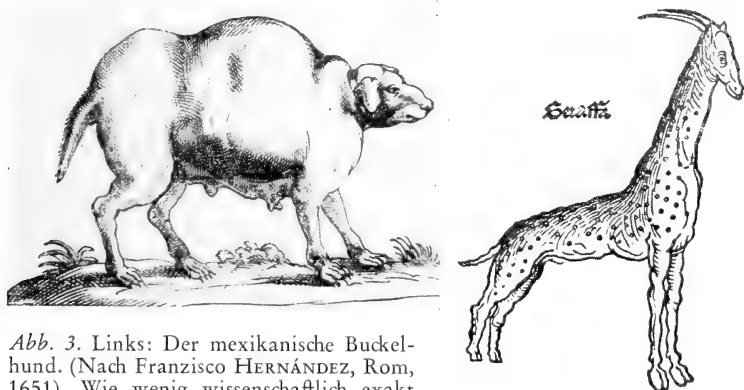


Abb. 3. Links: Der mexikanische Buckelhund. (Nach FRANZISCO HERNÁNDEZ, Rom, 1651). Wie wenig wissenschaftlich exakt Darstellungen aus jener Zeit sein können, zeigt im Vergleich die Abb. rechts: Giraffe (Seraffa) von E. REUWICH. (Nach B. v. BREYDENBACH'S „Peregrinationes in Terram Sanctam“ 1486)

mästeten Hundes, dessen Anblick für einen Europäer ungewöhnlich war und seine Phantasie anregte. Daß die wissenschaftliche Genauigkeit in der Wiedergabe von Tierbildern in der damaligen Zeit nicht die beste war, zeigt die mittelalterliche Abbildung einer Giraffe (Abb. 3b). Sowohl die Hörner als auch die Fellzeichnung sind völlig verkehrt wiedergegeben, die Körperproportion stimmt ebenfalls nicht. – Es gibt von dem Buckelhund weder Mumien, noch Skelettreste, die solche Mißbildungen andeuten würden, noch sind in der heutigen amerikanischen Hundepopulation Anzeichen für diese Gestalt zu bemerken.

So stellt sich bei genauer Betrachtung heraus, daß über die Haushunde im präkolumbianischen Amerika nur ausgesagt werden kann, daß sie eine große Variationsbreite zeigten. Eine Aufteilung in Rassen ist an Hand des bisherigen Materials nicht zu rechtfertigen.

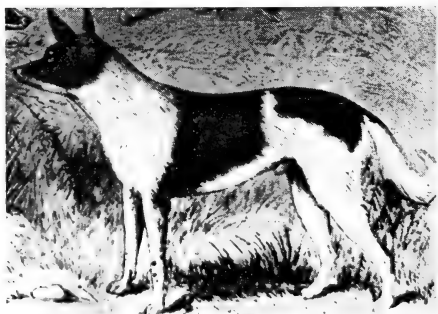
Da die Herkunft des präkolumbianischen Haushundes aus Asien angenommen werden darf, erscheint es lohnend zu untersuchen, welche Hundeformen dort vorhan-



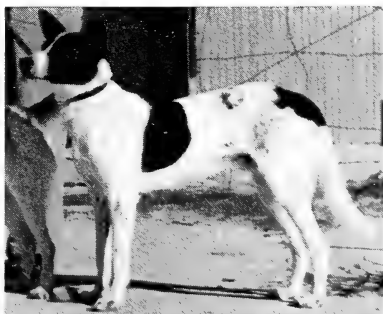
a



b



c



d

Abb. 4 a–d. Gegenüberstellung von südamerikanischen Haushunden und asiatischen Pariahunden. a. Nackthund von der Golfküste (aus H. O. WAGNER). b. Kopf eines Pariahundes (aus R. u. R. MENZEL). c. Ältere Zeichnung eines Fuegian-Dog (aus ALLEN); d. Pariahund Typ 3 aus (R. u. R. MENZEL); e. Kurzbeiniger Nackthund

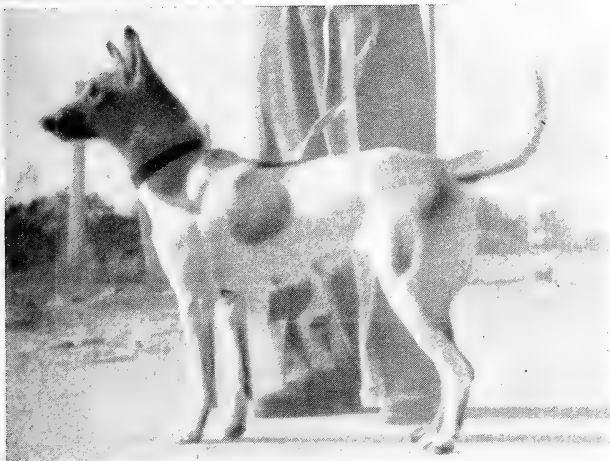


Abb. 4 e und f. – e. Kurzbeiniger Nackthund (aus HERNÁNDEZ 1651); f. Pariahund Typ 4 (aus R. u. R. MENZEL)

Pariahunden und südamerikanischen Hunden verstärkt sich der Eindruck, daß eine Beziehung zwischen beiden Hundepopulationen besteht. Obwohl nur wenig Bildmaterial zur Verfügung steht, sollen doch einige ähnliche Typen gegenübergestellt werden (Abb. 4a–h). Interessant ist die Bemerkung von R. u. R. MENZEL, daß sie in Nordamerika Eskimohunde antrafen, die sich von gewissen Pariahunden in nichts unterschieden. Der endgültige Beweis, daß die Pariahunde und die präkolumbianischen Haushunde eine zusammenhängende Gruppe bilden, müßte mit Hilfe eines größeren Bild- und Skelettmaterials erbracht werden.

Auf Grund der Fellfärbung einiger Tiere halten manche Autoren eine selbständige Einkreuzung von Coyote oder Fuchs für möglich. Nach GRAY (1954) liegt hierfür kein erwiesener Fall aus freier Natur vor. Selbst in Gefangenschaft ist eine Hund-Fuchskreuzung noch nicht gelungen, Hund-Coyotenbastarde sind nur zwischen ♂Hund × ♀Coyote bekannt. Die F₁-Generation ist jedoch nach bisherigen Erfahrungen steril, so daß solche Bastarde wieder aussterben und fremdes Erbgut keinen Eingang in den Haushundbestand findet. Gegen eine Einkreuzung von Wildformen sprechen in erster Linie die zeitlich verschiedenen Hitzeperioden beim Hund, Coyoten und Fuchs. Zum anderen ziehen heiße Hündinnen, wie R. u. R. MENZEL (1960) es von den Pariahun-

den sind. Dabei treffen wir auf den Pariahund, einen Primitivhund, dessen Verbreitung sich nach R. u. R. MENZEL (1960) von Marokko über die beiden Küsten des Mittelmeeres bis Süd-asien und von da über die Sunda-Inseln bis Japan und Australien erstreckt. Bei den Pariahunden läßt sich die große Variabilität noch heute feststellen², wobei R. u. R. MENZEL

vier Typen herausstellen, gleichzeitig aber betonen, daß fließende Übergänge zwischen den Typen bestehen. An eine Aufteilung in Rassen wird und kann nicht gedacht werden. Auch schreiben sie, daß in verschiedenen Gebieten bestimmte Typen vorherrschen, ohne daß nach ihrer Ansicht dieses Vorherrschen so weit geht, daß die anderen Typen verschwinden. Der Eindruck, der bei den präkolumbianischen Hunden gewonnen wurde, findet hier seine heute noch nachweisbare Bestätigung. Bei der Betrachtung von

² Prof. Dr. D. STARCK (Frankfurt) wies mich darauf hin, daß auch der Dingo in Australien in der Farbe sehr variabel ist. Es wurden schwarze, schwarz-weiß gescheckte, rote und rot-weiße Tiere beobachtet.

den eindrucksvoll schildern, männliche Hunde aus nah und fern an, die der Hündin in Trupps folgen, bis die Hitze vorbei ist. Die Feindschaft zwischen Hund und fremder Canidenart ist bekannt. – KRIEG (1929) sieht einen Hinweis für Einkreuzung in dem friedlichen Nebeneinanderleben von gezähmtem Fuchs und Hund. Von Jugend an lassen sich jedoch auch Katzen und Mäuse aneinander gewöhnen, so daß von einem friedlichen Nebeneinander nicht auf eine Fortpflanzungsgemeinschaft geschlossen werden darf. Nach bisherigen Kenntnissen bleiben auch Canidenarten bei freier Gattenwahl in sexueller Isolation.

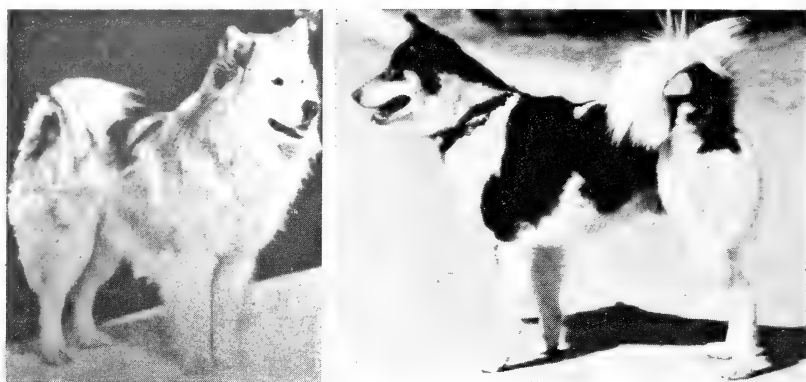


Abb. 4 g und h. – g. Eskimohund (aus ALLEN); h. Pariahund Typ 2 (aus R. u. R. MENZEL)

Zusammenfassung

1. An Hand von Schädeluntersuchungen läßt sich nachweisen, daß die praekolumbianischen Haushunde als „echte Hunde“, nämlich als Wolfsnachfahren, zu betrachten sind. Eine Ableitung von Coyoten und *Dusicyon*-„Füchse“ ist nicht richtig.
2. Da Wölfe in Südamerika nicht vorhanden sind, muß eine autochthone Domestikation verneint werden. Der Hund ist mit den Besiedlern aus Asien über Nordamerika nach Südamerika gelangt.
3. Nach bisherigen Untersuchungen ist es nicht gerechtfertigt, die praekolumbianischen Hunde in Rassen aufzuteilen. Das vorhandene Material weist nur darauf hin, daß, ähnlich wie bei den Hunden der alten europäischen Siedlungen und heute noch bei den Pariahunden, eine große Variation innerhalb dieser primitiven Haushunde vorhanden war. Es spricht vieles dafür, daß die präkolumbianischen Haushunde Südamerikas mit dem Basenji-Hund (= Schensi-Hund), Pariahund und dem Dingo als eine zusammenhängende Gruppe primitiver Haushunde anzusehen sind.

Summary

1. On the basis of studies on skulls it was found that prae-columbian Dogs must be considered being "real Dogs", viz. descendants of the Wolf. Coyotes and *Dusicyon*-„Foxes“ cannot be considered ancestors.
2. As Wolves do not occur in South-America, local domestication cannot be considered. The Dog came with the inhabitants from Asia, by way of North-America to South-America.
3. Up till now the studies showed that a splitting up of prae-columbian Dogs into breeds is not justified. The material at hand only shows a great variability within these primitive Dogs, just as in recent Pariah-Dogs and in Dogs, found in old european settlements. The prae-columbian Dogs of South-America, the Basenji Dog (Congo-Dog), the Pariah-Dog and the Dingo probably belong to one connected group of primitive Dogs.

Literatur

- ALLEN, G. M. (1920): Dogs of the American Aborigines; Bull. Mus. Compar. Zoology Harvard College, vol 63, No 9, Cambridge, Mass. S. 431–517. — ANTONIUS, O. (1922): Grundzüge einer Stammesgeschichte der Haustiere. Jena. — BOMAN, E. (1908): Antiquités de la région andine de la République Argentine et du Désert d'Atacama; Mission scientifique G. de Créqui-Montfort et E. Sénéchal de la Grange; Paris, tome 2. — Brehms Tierleben (1915): Bd. 12 (HILZHEIMER: Säugtiere Bd. 3), 4. Auflage; Leipzig-Wien, Bibliographisches Institut; S. 156–297. — DAHR, E. (1937): Studien über Hunde aus primitiven Steinzeitkulturen in Nordeuropa; Lunds Universitets Årsskr. N. F. (2) 32, Nr. 4. — DENLINGER, MILO G. (1950): The complete Chihuahua; 2. Aufl. Silver Spring, Maryland. — DUERST, J. U. (1925): Vergleichende Untersuchungsmethoden am Skelett von Säugern; Hdb. d. biol. Arbeitsmeth. Ed. Abderhalden, Abt. 7. — FRIANT, M. & REICHLEN, H. (1950): Deux chiens préhispaniques du désert d'Atacama. Recherches anatomiques sur le chien des Incas; Travaux de l'Institut Français d'études Andines; Paris-Lima, tome 2, S. 1–18. — FRIDERICI, G. (1899): Der Indianerhund von Nordamerika; Globus, Bd. 76, Nr. 23. Braunschweig 1899, S. 361–365. — GIDLEY, J. W. (1914): Preliminary report on a recently discovered Pleistocene cave deposit near Cumberland, Maryland; Proc. U. S. N. M. Washington. S. 93–102. — GIFFEN, A. E. V. (1927): Het oudste huisdier en de paleontologie; Koninklijke Akademie van Wetenschappen te Amsterdam. — GILMORE, R. M. (1950): Fauna and ethno-zoology of South America; Handb. South Amer. Indians, vol. 6, Washington, S. 345–464. — GRAY, A. P. (1954): Mammalian Hybrids; Commonwealth Agric. Bureau Farnham Royal, Bucks, England. — HALTENORTH, T. (1958): Rassehunde-Wildhunde; C. Winter, Universitätsverlag, Heidelberg. — HASSE, G. (1951): Le chien Tarasque, le chien Chihuahua et le Culte solaire; les sacrifices des chiens au Mexique, en Chine, en Europe; Bull. Soc. Royale Belge d'Anthropologie et de Préhistoire, Tomes 50/51 (1949–1950); Bruxelles, S. 222–248. — HAUCK, E. (1950): Abstammung, Ur- und Frühgeschichte des Haushundes; Prähistorische Forschungen, H. 1; Verlag F. Berger, Horn-Wien. — HERRE, W. (1958a): Abstammung und Domestikation der Haustiere; Handb. d. Tierzüchtung, Bd. 1. — HERRE, W. (1958b): Domestikation und Stammesgeschichte; Aus „Die Evolution der Organismen“, 2. Aufl., S. 801–856. — HERRE, W. (1959): Der heutige Stand der Domestikationsforschung; Naturw. Rundsch. S. 87–94. — HERRE, W. (1961): Der Art- und Rassebegriff; Handb. d. Tierzüchtung, Bd. 3. — HILZHEIMER, M. (1932): Römische Hundeschädel aus Mainz; Biologia generalis, Bd. 8. Wien. — HILZHEIMER, M. (1915): Raubtiere; in Brehms Tierleben, Bd. 12. — HILZHEIMER, M. und WEGENER, R. N. (1937): Die Chinchabulldogge. Eine ausgestorbene Hunderasse aus dem alten Peru; Zeitschr. f. Hundeforschung, N. F. Bd. 7. — IHERING, M. v. (1913): Le chien domestique des Calchaquis; Revistas del Museo de La Plata; La Plata, tome 20, S. 101–106. — KLATT, B. (1912): Über die Veränderungen der Schädelkapazität in der Domestikation; Sitzb. Ges. naturf. Freunde, Berlin, 3. — KLATT, B. (1913): Über den Einfluß der Gesamtgröße auf das Schädelbild nebst Bemerkungen über die Vorgeschichte der Haustiere; Arch. Entw.-Med. 36. — KLATT, B. (1942): Kreuzungen an extremen Rasstypen des Hundes; Z. f. menschl. Vererb.- u. Konstitutionslehre 25. — KLATT, B. (1950): Craniologisch-physiognomische Studien an Hunden; Mitt. Hamb. Zool. Mus. u. Inst. 50. — KRICKEBERG, W. (1935): Beiträge zur Frage der alten kulturgeschichtlichen Beziehungen zwischen Nord- und Südamerika; Z. f. E., 66. Jg., S. 287–373. — KRIEG, H. (1929): Über südamerikanische Haustiere I.; Der Zoologische Garten N. F., Bd. 1, Leipzig, S. 273–284. — LANG, W. (1955): Der Hund als Haustier der Polynesier; Von fremden Völkern und Kulturen. Düsseldorf, S. 227–236. — LATCHAM, R. (1922): Los animales domésticos de la América precolombina; Santiago de Chile. — MENZEL, R. u. R. (1960): Pariahunde. Die neue Brehm-Bücherei; Vg. Ziemsen, Wittenberg. — MIVART, St. G. (1890): Dogs, Jackals, Wolves and Foxes, a Monograph of the Canidae; R. H. Porter and Dulau, London. — NEHRING, A. (1884): Über Rassebildung bei den Incahunden aus den Gräbern von Ancon; Kosmos 2. Bd., S. 94–111. — NEHRING, A. (1884 b): Über Schädel und Skelett der Inka-Hunde aus den Gräbern von Ancon, nebst Bemerkungen über die Abstammung derselben; Tageblatt der Vers. deutscher Naturfr. u. Ärzte, Magdeburg, S. 169 f. — NEHRING, A. (1885 a): Über Rassebildung bei den Inca-Hunden von den Totenfeldern bei Ancon in Peru; Sitzber. Gesellsch. naturf. Freunde, Berlin, S. 5–13. — NEHRING, A. (1885 b): Über altperuanische Hundemumien und über Rassebildung bei den sogenannten Inca-Hunden; Verh. Berl. anthrop. Gesellsch. S. 518–521. — NEHRING, A. (1886): Über eine neue Sendung mumifizierter Inca-Hunde von Ancon in Peru; Sitzber. d. Ges. naturf. Fr. Berlin, S. 100. — NEHRING, A. (1887): Über die Mumie eines langhaarigen Inca-Hundes von Peru; Sitzber. Gesellsch. naturf. Fr. Berlin, S. 139–154. — NEHRING, A. (1888): Über alt-peruanische Haushiere; Comptes rendus du Congrès International des Américanistes; 7. Session. Berlin, S. 1–15. — NOACK, Th. (1915): Über den mumifizierten Kopf eines Inkahundes aus dem Totenfelde von Ancon in Peru; Zool. Anz. Bd. 46, S. 62–69. — NOBIS, G. (1950): Studien an frühgeschichtlichen Hunden; Neue Ergebnisse und Probleme der Zoologie (KLATT-Festschrift). — NOBIS, G. (1960): Der Haus-

hund; In W. HERRE: Die Haustiere von Haithabu; Vg. K. Wachholtz, Neumünster, S. 125–131. — PACKARD, A. S. (1885): Origin of the American varieties of the dog; Amer. nat., 19, p. 896–901. — PLATE, L. (1930): Über Nackthunde und Kreuzungen von Ceylon-Nackthund und Dackel; Jenaische Z. Naturwiss. 64, S. 227–280. — POHLHAUSEN, (1960): Referat Vortrag über Polarhunde im Ersten Rundbrief 1960 der Gesellschaft für Hundeforschung e. V. — REISS, W., u. STÜBEL, A. (1844–87): Das Totenfeld von Ancon in Peru; Berlin. — SELER, E. (1890): Diskussion zu A. NEHRING, Über alt-peruanische Haustierte; Comptes rendus Congrès Intern. des Americanistes, 7. Session, Berlin. — STUDER, TH. (1901): Die prähistorischen Hunde in ihrer Beziehung zu den gegenwärtig lebenden Hunderassen; Abh. schweizer. paläontol. Ges. Bd. 28. — TERMER, F. (1957): Der Hund bei den Kulturvölkern Altamerikas. Z. f. Ethnologie, Bd. 82, Heft 1, Braunschweig. — TERRA DE, P. (1911): Vergleichende Anatomie des menschlichen Gebisses und der Zähne der Vertebraten; G. Fischer, Jena. — TSCHUDI, J. J. (1844–46): Untersuchungen über die Fauna peruana; Scheitlin u. Zollikofer, St. Gallen. — WAGNER, H. O. (1960): Haustiere im vorkolumbischen Mexiko; Z. f. Tierpsychologie Bd. 17, H. 3, S. 364–375. — WAGNER, K. (1935): Rezenten Hunderassen; Skrifter udg. af. Vid.-Selsk. Nat. Kl. 1929–III–9. Oslo. — WERTH, E. (1944): Die primitiven Hunde und die Abstammungsfrage des Haushundes; Z. f. Tierzücht. u. Züchtungsbiologie, Berlin, 56, S. 213–260. — WOLDRICH, J. (1882): Die bisherigen Resultate der Forschung bezüglich des prähistorischen Hundes; Mitt. Anthropol. Ges. Wien, S. 27–31.

Anschrift des Verfassers: MANFRED UECK, Kiel, Institut für Haustierkunde, Neue Universität

Beobachtungen an Brandt's Steppenwühlmaus (*Microtus brandti* Radde) in der Mongolischen Volksrepublik

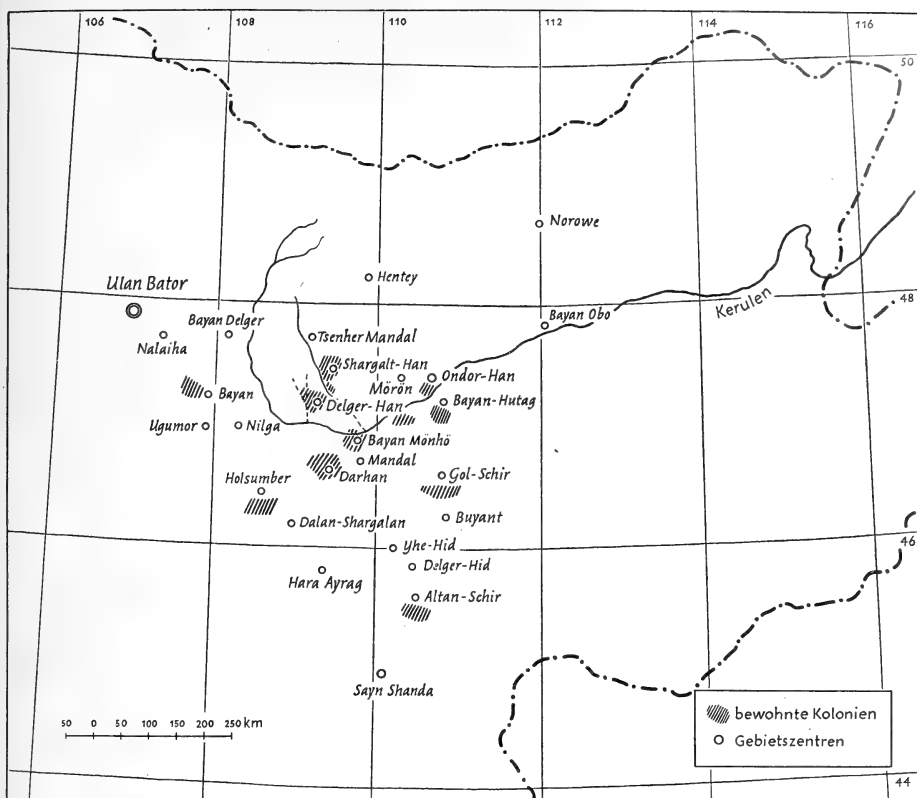
Von N. DAWAA

Aus der Staatlichen Tschoibalsan-Universität Ulan Bator, Zoologisches Institut

Eingang des Ms. 22. 3. 1961

Zu den wichtigsten Wirtschaftszweigen der Mongolischen Volksrepublik gehört die Viehzucht, deshalb ist jede Weidelandforschung von großer volkswirtschaftlicher Bedeutung. Unter den Schädlingen des Weidelandes spielt in den rauen, hochkontinentalen Steppen die Wühlmaus *Microtus brandti* eine besondere Rolle, die wiederholt im Schrifttum Beachtung gefunden hat. KASANSKI (1930) kartierte 1928/29 das Vorkommen von *M. brandti* im gesamten Gebiet der östlichen Mongolei. Nach KASANSKI war der Bestand 1926 noch gering, erreichte aber 1928 ein Maximum. In den Jahren 1928/1929 wurde die Viehweide in der östlichen Mongolei fast gänzlich durch *M. brandti* vernichtet. Das ist das erste protokollierte Massenauftreten der Art. Nach KUTSCHERUK und DUNAJEWA (1948) erfolgte das nächste Massenauftreten in der östlichen Mongolei in den Jahren 1942 und 1943. 1941 war der Bestand noch gering, und ab 1944 ging er wiederum zurück. Ein erneutes Massenauftreten zeigte sich 1955/56. Für die Jahre 1956/57 gingen in Ulan-Bator folgende Berichte ein: Hohe Bestandsdichte in den Gebieten von Bayan-Munk, Delger-Han, Shargalt-Han, Gal-Schir, Bayan-Hutag, Hentey und im Ost-Gobi-Bezirk im Gebiet von Dalan-Shargalan. Geringere Dichte in anderen Gebieten des Ost-Gobi-Bezirk sowie im Mittleren Gobi-Bezirk.

Im Auftrage der Universität Ulan-Bator unternahm ich zum Studium von *M. brandti* in den Sommern 1958 und 1959 folgende Reisen: Von Ulan-Bator über



Verbreitung von *Microtus brandti* in der Mongolei östlich von Ulan Bator

Shargalt-Han, Delger-Han nach Undur-Han und von Ulan-Bator über Dar-Han, Undur-Han nach Sayn-Shanda. Der nördliche Teil des Gebietes ist gebirgig, der südliche eben oder wellig-hügelig (Karte 1, Tabelle 1).

Im Zentrum von Shargalt-Han gibt es nur wenige Baue, bewohnte Kolonien sind selten, im gebirgigen Norden waren 1958 überhaupt keine Baue. In der Ebene dagegen fanden sich sehr viele. Ungefähr alle 10–15 m wurde eine alte, unbewohnte Kolonie angetroffen, doch konnte auf dem Ritt vom Pferde aus keine bewohnte Kolonie festgestellt werden. Die alten Kolonien sind mit *Aneurolepidium* bewachsen. Nach Mitteilungen der Ortseinwohner erschien *Microtus brandti* 1954 und 1955 in der Ebene. Bis 1956 wurden sie so zahlreich, daß der Pflanzenwuchs von ihnen fast vollständig vernichtet wurde. Weiter westlich waren diese Wühlmäuse noch häufiger. Bewohnte Kolonien gab es am rechten und linken Ufer des Zenherin-Gol. Es gab auch viele alte unbewohnte Kolonien (auf 2 ha 60 Kolonien, darunter 16 bewohnte = 26%). An den Ufern sind alte selten, bewohnte aber allgemein. Im Gebiet von Shargalt-Han ist also der Süden und Südwesten dicht und das Zentrum mittelstark besiedelt. Ein Maximum wurde 1956 erreicht, ab 1957 begann eine Verminderung, 1958 hielten sie sich nur noch an den Ufern des Zenherin-Gol und im Zentrum des Gebietes.

Im Gebiet von Delger-Han verbreitete sich die Art in allen ebenen Abschnitten, während sie in den gebirgigen Teilen fehlte. Nach Aussagen der Araten (Viehzüchter) war 1956 diese Art auch hier sehr häufig. Es wimmelte an manchen Stellen förmlich von den Wühlmäusen. Aber 1958 gab es hier überhaupt keine mehr. Wühlmäuse die-

Tabelle 1

Kolonien von *Microtus brandti* im westlichen Teil der Ost-Mongolei (lineare Zählung nach Marschroute der Expedition von 1958)

Ort	Anzahl der Kolonien	Bewohnte		Unbewohnte	
		alte	neue	alte	neue
Nalga	20	—	—	20	—
Dar-Han	20	16	—	4	—
Eren	20	12	2	6	—
Undur-Han	20	17	—	3	—
Gal-Schir	20	13	6	1	—
Bayan-Hutag	20	15	5	—	—
Buyant	20	2	—	18	—
Altan-Schir	20	—	16	—	4
Ugomor	20	9	4	7	—
Gow-Sumber	20	—	—	20	—
Schanti	20	—	—	20	—

Delger-Han erreichten also die Wühlmäuse 1956, im ersten Jahr ihrer Zunahme ein Maximum, verschwanden 1957 in den südlichen Teilen, hielten sich aber noch 1958 in den zentralen und nördlichen Teilen.

Nach Aussagen der Einwohner tauchten diese Wühlmäuse 1950 auf dem Territorium von Bayan-Munk auf, wo sie 1955 und 1956 ihre Höchstzahl erreichten; 1957 begannen sie zu verschwinden. Sie kamen aus der Richtung von Undur-Han. In den wenigen Jahren ihrer Vermehrung waren sie außer im Gebirge überall im Gebiet von Bayan-Munk. In Bayan-Munk kamen 1958 auf 2 ha 74 Kolonien, davon waren 16 (22%) bewohnt.

Im Gebiete von Dar-Han war die Art fast über das gesamte Territorium verbreitet, sie fehlte nur im Süden und Südwesten (gebirgige Gegenden) und im Südosten (sandige Hügel). Nach Mitteilung der Ortseinwohner erschienen auch hier die Wühlmäuse

ser Art wurden im Zentrum des Gebietes, nördlich in Richtung zum Zenherin-Gol und weiter östlich angetroffen (auf 2 ha 77 Kolonien, wovon 39 bewohnt = 51%). Im Vergleich zu den Verhältnissen in Shargalt-Han waren hier doppelt soviel Wühlmäuse, aber der Zusammenbruch war ebenso ausgeprägt. In der Ebene Bayan-Han gab es weniger Wühlmäuse, bewohnte Kolonien fanden sich in Gruppen von 3 bis 4 alle 4-5 km. Im Gebiet von

Tabelle 2

Greifvogelzählung auf der Marschroute von 1958

O = keine *M. brandti*, — = wenig *M. brandti*, + = viele *M. brandti*

Nr.	Ort		Marschroute in km	M. brandti	Gezählte Greifvögel	Auf 10 km Marschroute kommen	
	von	bis				Bussarde	Steppen-Adler
1	Nalaiha	Njalga	110	—	21	1,6	0,3
2	Njalga	Dar-Han	100	—	10	0,9	0,1
3	Dar-Han	Bayan-Munk	40	—	18	3,7	0,8
4	Bayan-Munk	Eren	42	—	11	2,4	0,2
5	Eren	Undur-Han	50	—	9	1,8	—
6	Undur-Han	Bayan-Hutag	25	—	4	1,6	—
7	Bayan-Hutag	Gal-Schir	75	—	25	1,9	1,5
8	Gal-Schir	Buyant	40	—	7	1,2	0,9
9	Buyant	Altan-Schir	85	○	1	0,1	—
10	Altan-Schir	Sayn-Shanda	90	—	1	0,1	—
11	Sayn-Shanda	Har-Airag	120	○	4	0,4	—
12	Har-Airag	Dalan-Shargalan	50	○	1	0,1	—
13	Dalan-Shargalan	Njalga	110	○	10	0,8	0,09
14	Njalga	Manti	90	○	7	0,4	0,3
15	Manti	Nalaiha	45	○	1	0,2	—
Greifvögel insgesamt			1072		130	0,97	0,23

Tabelle 3

Schwankungen in der Ausbeute von Korsak-(K) und Rotfuchs-(F)Pelzen
im Henteiski-Bezirk

Ort	1952		1953		1954		1955		1956		1957		1958		insgesamt	
	K.	F.	K.	F.	K.	F.	K.	F.	K.	F.	K.	F.	K.	F.	K.	F.
Delger-Han	45	5	75	4	78	13	111	18	205	28	378	15	220	13	1112	96
Bayan-Munk	111	7	155	21	202	22	554	21	647	38	750	27	155	10	2574	146
Hal-Schir	317	23	316	23	532	28	401	33	500	24	540	20	100	4	2706	155
Bayan-Hutag	226	8	323	19	302	20	308	13	249	18	433	13	141	5	1942	96
Zenher-Mandal	85	21	28	9	69	14	35	23	28	13	34	23	19	4	298	196
Norowlin	78	22	131	40	159	44	178	46	162	60	171	63	95	10	966	285
Bar-Schir	4	14	3	14	8	7	10	15	35	33	41	31	30	18	131	132
Henti	—	—	3	14	—	—	26	5	38	1	51	12	4	2	122	34

1952 und erreichten 1956 ihr Maximum. 1958 waren hier die Wühlmäuse häufiger als in Bayan-Munk. Besonders dicht war ihre Verbreitung in den östlichen und zentralen Teilen. Weiter westlich kamen auf 2 ha 80 Kolonien, davon 42 (52 %) bewohnte. Nach Osten hin vermindert sich die Anzahl der Wühlmäuse. 1959 waren die Wühlmäuse in Dar-Han ebenfalls noch zahlreich, aber der Anfang einer Depression ist zu spüren.

In den letzten Augusttagen 1958 wurden die ersten bewohnten Baue südlich von Nalaicha gesehen. Im Zentrum des Bezirkes gab es in der Ebene viele unbewohnte, mit *Artemisia pectinata* und *Salsola collina* bewachsene Baue. Ein Viehzüchter sagte uns, hier seien vor drei Jahren (1955) viele Wühlmäuse gewesen. Bis zur südöstlichen Ebene (nahe bei Dar-Han) wurden keine bewohnten Kolonien mehr angetroffen. Wir fanden solche erst wieder im nördlichen Teil von Dar-Han und im Gebiete von Bayan-Munk (wie oben beschrieben). Am rechten Ufer des Kerulen haben wir Wühlmäuse gesehen, dann aber erst wieder in Undur-Han. Hier waren die Baue weit voneinander angelegt und meistens bewohnt. Im Süden von Undur-Han im nördlichen Teile von Bayan-Hutag waren von 20 Kolonien 13 bewohnt. Südlich und weiter bis Gal-Schir wurden keine Wühlmäuse angetroffen, sondern erst wieder 30 km südlich vom Gal-Schir-Gebiet. Weiter verringerte sich die Zahl wieder, und bei Buyant waren von 20 Kolonien nur 2 bewohnt.

Tabelle 4

Nr. des Baues	Baue von <i>M. brandi</i>						
	1	2	3	4	5	6	7
Datum der Ausgrabung	25. 7.	7. 8.	15.—16. 8.	19. 8.	17.—18. 8.	24.—25. 6.	1.—2. 7.
Gesamt-Durchmesser in m	1,8	2,2	2,2	3,2	4,4	5	6
Gesamt-Fläche in qm	2,5	3,7	3,7	8,01	15,1	19,6	28,2
Gesamt-Tiefe in cm	von 11	8	9	8	10	10	8
	bis 26	28	31	22	29	28	30
Zahl der Ausgänge	2	4	5	9	14	15	18
Zahl der Korplätze	—	—	—	1	1	4	6
Zahl der Blindgänge	4	7	7	10	12	3	8
Zahl der Nester	—	—	—	1	1	2	3
Durchmesser d. Nester in cm	—	—	—	12	10—13	11—22	10—20
Erdschicht über Nest in cm	—	—	—	16	15	12—17	10—18
Zahl der Vorratsräume	—	—	—	1	2	3	2
Durchmess. d. Vorratsräume	—	—	—	20	15—53	30—84	22—63
Breite der Vorratsräume	—	—	—	31	33	27—43	26—37
Länge der Vorratsräume	—	—	—	40	30—47	31—90	48—64
Erdschicht üb. Vorratsraum	—	—	—	17	14	12—15	8—12

Von Buyant bis Altan-Schir auf dem gesamten Territorium des Delger-Het-Gebietes fanden wir keine Wühlmäuse, nur hin und wieder sahen wir alte, unbewohnte Kolonien. Weiter fanden wir Wühlmäuse ca. 15 km südlich von Altan-Schir, also fast an der Grenze zwischen Steppen- und Halbsteppenzone. Das war der südlichste Punkt, an dem diese Art angetroffen wurde, das Gebiet hat Wüsten- und Halbwüstencharakter. Weiter südlich bis Sayn-Shanda wurden weder Wühlmäuse noch Baue gesehen. Auf dem Rückwege von Sayn-Shanda wurden Wühlmäuse und Baue erst wieder bei Ugomor gefunden. Nördlich von Ugomor waren keine Spuren dieser Art.

Es bedarf weiterer Untersuchungen darüber, ob und wie weit am Zustandekommen von Massenaufreten Wanderungen der Tiere beteiligt sind, oder ob sich auch nach



Abb. 1. Bau im Anfangsstadium. A Aufsicht, B Querschnitt

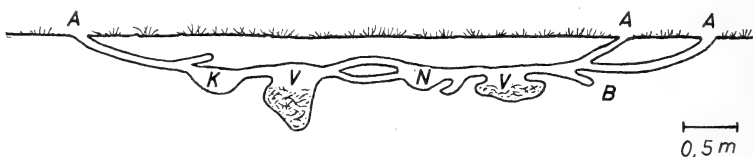


Abb. 2. Älterer Bau im Querschnitt

A = Ausgang
B = Blindgang
K = Kotplatz
N = Nest
V = Vorratsraum

Zusammenbrüchen überall kleinste, der Beobachtung entgangene Restpopulationen erhalten.

M. brandti ist ein bevorzugtes Beutetier des Steppen-Bussards (*Buteo b. hemilasius*) und des Steppen-Adlers (*Aquila rapax nipalensis*). Auf der Marschroute 1958 wurden 105 Bussarde und 25 Adler gezählt, ihre Verteilung stand deutlich im Zusammenhang mit der Bestandsdichte von *M. brandti* (Tab. 2).

Besonders auffallend sind die gleichlaufenden Bestandsschwankungen von Brandt's Steppenwühlmaus und vom Steppenfuchs (*Vulpes corsac*). In Tabelle 3 sind für die Jahre 1952 bis 1958 die Ausbeute von Steppenfuchs- und Rotfuchsfellen in verschiedenen Gebieten der Mongolei verzeichnet. Der Rotfuchs (*V. vulpes*) ist in der Steppe viel seltener als der Steppenfuchs, so daß bei ihm Dichte-Schwankungen kaum in Erscheinung treten. Dagegen zeigt der Steppenfuchs in den südlichen Gebieten bei einer Massenvermehrung von *M. brandti* (Delger-

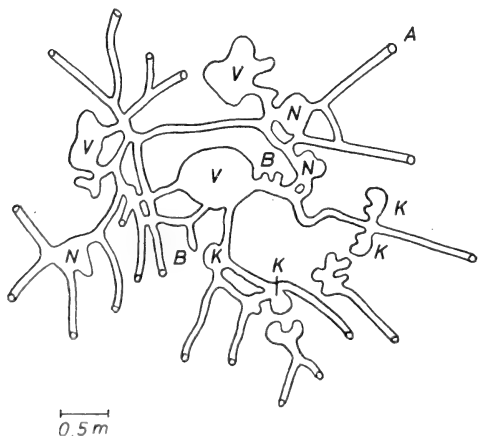


Abb. 3. Älterer Bau in Aufsicht.
Bezeichnungen wie bei Abb. 2

Han, Bayan-Munk, Hal-Schir, Bayan-Hutag) eine Zunahme auf das Dreifache des Bestandes von 1952. Die höchste Zahl der gefangenen Steppenfüchse fällt in die Jahre der höchsten Populationsdichte von *M. brandti*. In den nördlichen Gebieten, in denen *M. brandti* fehlt oder nur vereinzelt auftritt, ist keine Zunahme an Steppenfüchsen zu verzeichnen. Eine Massenvermehrung von *M. brandti* vermögen die natürlichen Feinde nicht zu verhindern, denn ihre Zunahme erfolgt erst nach einem Anwachsen der Wühlmaus-Populationen.

M. brandti lebt wie andere Steppennager (Ziesel, Präriehund) in Kolonien; mit dem Anwachsen einer Kolonie wird die unterirdische Bauanlage immer komplizierter. Im Bezirk Chenteisk wurden 7 Baue ausgegraben, deren Besonderheiten Tabelle 4 zeigt. Anfangs (Baue Nr. 1–3 der Tabelle) ist die Zahl der Ausgänge mit 2–5 noch gering, ebenso die vom Bau eingenommene Fläche (2,5–3,7 qm), später (Bau Nr. 6 und 7) steigt die Zahl der Ausgänge auf 18, die Gesamtfläche auf 28,2 qm. Bei anderen alten Bauanlagen fanden sich bis zu 85 Ausgänge! Im Anfangsstadium fehlen Nester, Kotplätze und Vorratskammern (Abb. 1). Die meisten Blindgänge führen bis dicht an die Erdoberfläche, sie sind noch nicht fertige weitere Ausgänge. Solche einfachen Baue können der Anfang zu komplizierten Bau-Anlagen sein; sie finden sich aber auch neben den Großbauten, um bei plötzlicher Gefahr als zeitweiliger Unterschlupf zu dienen. Abb. 2 und 3 geben Querschnitt und Aufsicht von Bauanlagen im Endstadium. Abb. 4 zeigt die Lage und Ausmaße von Vorratsräumen; sie liegen meist im Zentrum der Baue und können mit 90 cm Länge eine erstaunliche Größe erreichen. Als Inhalt fand sich vorwiegend Heu aus Federgras (*Stipa*). Da die Vorratsräume ziemlich flach (8–17 cm) unter der Oberfläche liegen, bilden sie eine Gefahr für Haustiere, denn noch bei einer Erddecke von 10 cm brechen Pferde, Rinder und Kamele ein.

Die Nesträume, meist in 10–18 cm Tiefe, sind mit Heu ausgepolstert. Die Gänge verlaufen zuerst einfach und verzweigen sich nach 40–60 cm Entfernung vom Einschlupfloch; im Zentrum des Baues liegen die meisten Verzweigungen in 8–30 cm Tiefe.

Bei hoher Siedlungsdichte können sich Großbaue alle 10–15 m finden. Da die Grabtätigkeit bis zu 90 cm unter die Oberfläche führt, ist die Veränderung des Bodens durch *M. brandti* bedeutend. Es findet eine Lok-

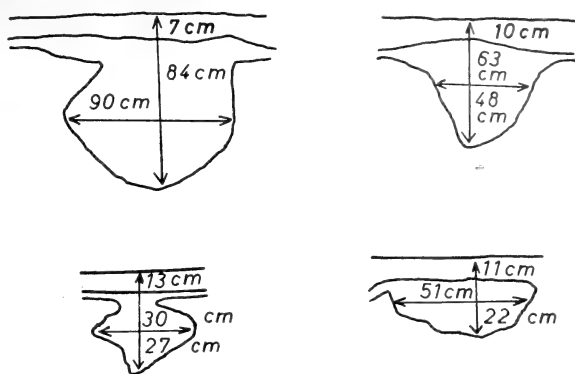


Abb. 4. Form und Maße von Vorratsräumen



Abb. 5. Bauten von *Microtus brandti* auf der mongolischen Steppe

kerung und Zerkleinerung statt, in den Gängen reichern sich organische Substanzen an (Kot, Nahrungsreste, Tierleichen), und das Regenwasser sammelt sich in den Gängen. Die mechanischen Veränderungen haben chemische zur Folge und beeinflussen die Pflanzendecke. Im ersten Jahr unterscheidet sich der Bewuchs der Baue noch nicht von dem der Umgebung. Später überwiegen auf den Bauanlagen einige als Viehweide unerwünschte Pflanzen wie *Atriplex sibirica*, *Salsola collina*, *Artemisia pectinata* und *Art. adamsi*. Im Laufe der Jahre wird diese Vegetation durch wertvollere Futterpflanzen ersetzt: *Aneurolepidium pseudoagropyrum*, *Stipa capillata*, *Agropyrum cristatum* u. a. Man kann nach der Pflanzendecke das ungefähre Alter eines Baues bestimmen, doch fehlt es noch an eingehenden Untersuchungen der pflanzlichen Succession. Von 124 daraufhin untersuchten Kolonien war etwa $\frac{1}{4}$ mit der Vegetation des ersten Jahres bewachsen, etwa $\frac{1}{4}$ mit der der späteren Jahre und etwa die Hälfte mit einer gemischten Pflanzendecke.

Durch die Wühltätigkeit von *M. brandti* wird auf lange Zeit der Wert der Viehweide stark gemindert; nur langsam erholt sich die Pflanzendecke und kann auf alten Bauen ertragreicher werden als vor der Einwirkung durch die Wühlmäuse.

Zusammenfassung

Brandt's Steppenwühlmaus (*Microtus brandti* Radde) gehört in den mongolischen Steppen zu den wichtigsten tierischen Schädlingen der Weidewirtschaft. Ihre Bestandsschwankungen haben einen etwa 12jährigen Zyklus; die letzten Massenvermehrungen erfolgten in den Jahren 1928/1929, 1942/1943 und 1956/1957.

Bestandszählungen in den Jahren 1958 und 1959 zeigen, daß der Zusammenbruch nicht in allen Gebieten synchron verläuft.

Gleichzeitig mit der Bestandsaufnahme von *M. brandti* vermehrt sich die Bestandsdichte der natürlichen Feinde. Steppenbussard (*Buteo hemilasius*) und Steppenadler (*Aquila rapax*) wurden in Gebieten mit zahlreichen Wühlmäusen am häufigsten angetroffen, die Ausbeute an Fellen des Steppenfuchses (*Vulpes corsac*) steigt bei Massenvermehrung der Wühlmäuse auf das Dreifache.

M. brandti lebt in Kolonien; der von einer Kolonie bewohnte Bau ist umfangreich und kompliziert. Die zur Aufnahme von Heu bestimmten Vorratsräume erreichen bis 90 cm Länge; bei ihrer Lage flach unter der Oberfläche sind sie eine Einbruchgefahr für Haustiere. Boden und Pflanzendecke erleiden durch die Grabtätigkeit von *M. brandti* bedeutende Veränderungen.

Summary

In the pastures in the mongolian steppes, Brandt's Vole, *Microtus brandti* Radde, is one of the most important animal pests. The cycle of increase and decrease in numbers of this species lasts about 12 years; the last peaks of abundance were in 1928/29, 1942/43 and in 1956/57. Censuses of the population densities in 1958 and in 1959 showed the crash was not simultaneous in all regions.

At the same time of the population increase of *Microtus brandti*, we note an increase of their predators.

Tawny Eagles (*Aquila rapax*) and Tibetan Buzzards (*Buteo hemilasius*) are most common in regions with high population densities of Brandt's Voles. The yield of skins of the Corsac Fox (*Vulpes corsac*) triples during periods of abundance of the Voles.

Microtus brandti is a gregarious species; the burrows, in which the animals are living, are large and complicate. The storerooms for hay can reach dimensions of 90 centimetres. Those storerooms, just under the surface of the earth, are dangerous for cattle. The burrowing activities of *Microtus brandti* cause considerable changes in the vegetation and in the structure of the soil.

Résumé

Le Campagnol de Brandt, *Microtus brandti* Radde, est une des plus grandes pestes animales des pâturages dans les steppes de Mongolie. Le cycle de fluctuation des effectifs de cette espèce s'étend sur près de douze ans; les dernières pullulations se sont produites en 1928/29,

1942/43 et 1956/57. Des recensements des densités de population en 1958 et 1959 ont montré que leur effondrement n'était pas simultané dans toutes les régions.

Parallèlement à l'accroissement de la population de *Microtus brandti*, on note une augmentation du nombre de leurs prédateurs. Les Aigles des steppes (*Aquila rapax*) et les Buses féroces (*Buteo hemilasius*) sont les plus fréquents dans les régions à forte densité en Campagnols de Brandt. La récolte des peaux de Renard corsac (*Vulpes corsac*) triple lors des périodes de pullulation des Campagnols.

Microtus brandti vit en colonies; les terriers habités par ces animaux sont vastes et compliqués. Les chambres de réserve pour le foin peuvent atteindre 90 cm de longueur. Situées immédiatement sous la surface du sol, ces chambres de réserve sont dangereuses pour le bétail. L'activité fouisseuse de *Microtus brandti* provoque des modifications considérables dans la végétation et la structure du sol.

Anschrift des Verfassers: N. DAWAA, Staatliche Tschoibalsan-Universität, Zoolog. Institut, Ulan Bator, Mongolei

Zur Kleinsäuger-Fauna des Spreewaldes und seines südlichen Vorgeländes

VON DIETRICH VON KNORRE

Eingang des Ms. 28. 3. 1961

Gewölle der Schleiereule (*Tyto alba*) aus dem Spreewald und aus dem südlich angrenzenden Gebiet ergaben einen auffallenden Unterschied im Anteil der Nordischen Wühlmaus (*Microtus oeconomus* [Pall.]). Die Südgrenze der Nordischen Wühlmaus verläuft nach ZIMMERMANN (1942) durch mein Untersuchungsgebiet (etwa von Brandenburg a. d. Havel durch den Spreewald nach Cottbus); um einen detaillierten Einblick in die Beschaffenheit der Arealgrenze zu erhalten, wurden in Ergänzung der Gewöll-Befunde bei Altdöbern, 25 km südlich des Spreewaldes, vornehmlich in *oeconomus*-Biotopen, Fallenfänge ausgeführt. Insgesamt konnte ein Material von fast 10 700 Kleinsäufern analysiert werden, dessen Besonderheiten dargestellt seien.

Untersuchungsgebiet ist der Oberspreewald (Lübben-Burg-Lübbenau) und der südlich sich anschließende Raum bis an die Endmoräne des Niederlausitzer Grenzwalles bis Altdöbern. Südlich Lübbenau steigt das Gelände an. Einen Teil dieses Areals bildet das bei Altdöbern beginnende Staubecken, das nördlich bis Vetschau reicht und hier in den im Baruther Urstromtal gelegenen Spreewald einmündet. Den Kern des Oberspreewaldes stellt ein von zahlreichen Kanälen durchzogenes, eingedeichtes Wiesen-gelände dar, das während der Wintermonate regelmäßig überschwemmt wird. Die Moränen tragen meist Kiefernwald, in den Becken befinden sich feuchte Wiesen, Fischteiche und Erlenbruchwald. (Karte 1).

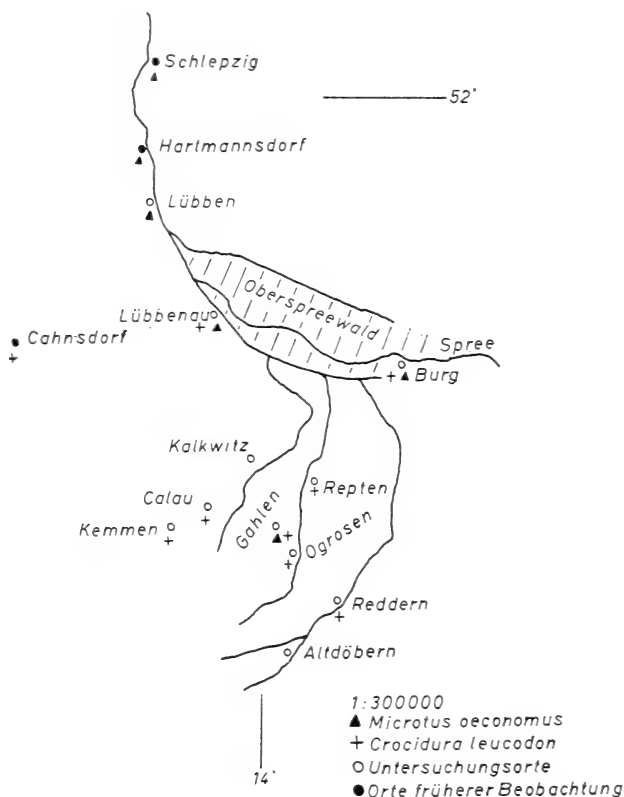
Für Anregungen und Auskünfte danke ich den Herren Prof. Dr. W. HEROLD, H. KULICKE, R. MÄRZ, Dr. H. REICHSTEIN, Dr. G. STEIN und Prof. Dr. K. ZIMMERMANN.

Soricidae

Der hohe Anteil an Waldspitzmäusen (*Sorex araneus* L.) — Burg 55,3 %, Lübbenau 50,7 % — entspricht dem für die Schleiereule Bekannten. (Tabelle 1). Die Zwergspitz-

maus (*S. minutus*) erscheint unter den Beutetieren der Eulen im Verhältnis 1 *minutus* auf 10 *araneus*; in den Fallenfängen ist ihr Anteil etwas geringer. (Tabelle 2). Von Crociduren wurde nur die Feldspitzmaus (*C. leucodon* [Hermann]) gefunden. Die Nordgrenze dieser Art liegt in Brandenburg, wo sie überwiegend in der Nähe menschlicher Siedlungen lebt. Ihre relative Häufigkeit in den Gewölben von Reddern (45 Tiere

= 5 % der Gesamtbeute) ist, nach anderen Beutetieren wie Hausmaus und Hausratte zu urteilen, gleichfalls durch ein in Dorfnähe gelegenes Jagdrevier der Eulen bedingt. Zur Verbreitung von *leucodon* in Brandenburg liegen bisher folgende Angaben vor: Cahnisdorf / Kr. Luckau und Mahlow b. Berlin (STEIN 1937, 1940) Potsdam-Rehbrücke (ZIMMERMANN in litt.: auf ca. 22 000 Beutetiere aus Gewölben der Waldohreule 6 *C. leucodon*). Das Berliner Museum hat ferner Brandenburger *leucodon* von folgenden Orten: Halbe und Oderin / Niederlausitz, Postdam, Dubrow b. Berlin und Berlin-Lichterfelde-West. Nach STEIN (mdl.) fehlt *leucodon* bei Frankfurt/Oder und bei Fürstenwalde an der Spree; REICHSTEIN (mdl.) erbeutete bei ausgedehnten Fallenfängen im Raume von Beerfelde und



Kartenskizze des Untersuchungsgebietes

Hangelsberg / Kr. Fürstenwalde in den Jahren 1951–1959 keine *leucodon*. Ebenso konnte KULICKE (in litt.) trotz intensiver Fangtätigkeit in den Jahren 1952–1960 bei Eberswalde keine Feldspitzmaus nachweisen.

Die Nordgrenze von *leucodon* liegt danach südlich von Berlin. Für Zentralpolen gibt BUCHALCZYK (1958) als nördlichsten Fundort Niegów, 35 km n.-ö. von Warschau an; ein weiterer Fundort aus dem Zwischengebiet (8 *leucodon* aus Tirschtiegel, frühere Provinz Posen im Museum Berlin) liegt etwa in Höhe von Niegów.

Die Gartenspitzmaus (*C. suaveolens*) kam im Untersuchungsgebiet noch nicht zur Beobachtung. Ihr Vorkommen ist vielleicht zu erwarten. Sie ist in Brandenburg weiter nach Norden verbreitet als die Feldspitzmaus, ihr bisher nördlichster Fundort ist Schiffmühle b. Oderberg (KULICKE in litt.).

Tabelle 1

Gewöllausbeuten (S = Schleiereule, W = Waldkauz)

Fundort	Gebiete südlich davon										Spreewald	
	10. Calau u. Altdöbern	9. Reddern	8. Ogrosen	7. Gahlen	6. Kemmen	5. Calau	4. Repten	3. Kalkwitz	2. Burg (Spreewald)	1. Lübbenau	S	I 58
Funddatum	W + S 57 bis 60	S V 57	S IV 57	S IV 57	S V 57	S IX 58	S V 57	S VI 56	S VIII 60	S + I 59	—	—
<i>Talpa europaea</i>	12	3	—	—	—	—	—	—	1	3760	310	151
<i>Sorex araneus</i>	4	250	—	—	—	—	—	6	833	74	14	5
<i>Sorex minutus</i>	2	22	1	1	—	—	—	—	14	5	1	—
<i>Neomys fodiens</i>	—	10	—	—	—	—	—	—	5	1	—	—
<i>Crocodyra leucodon</i>	—	45	—	—	—	—	—	—	13	10	13	—
<i>Chiroptera</i> ¹	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>Rattus rattus</i>	8	12	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>Micromys minutus</i>	—	9	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>Apod. sylvaticus und flavicollis</i>	38	53	—	—	—	—	—	6	10	35	170	14
<i>Apod. agrarius</i>	8	51	—	—	—	—	—	—	13	14	23	26
<i>Apod. spec.</i>	12	—	—	—	—	—	—	—	—	14	23	26
<i>Mus musculus</i>	—	24	—	—	—	—	—	—	12	2	2	3
<i>Clethrionomys glareolus</i>	—	2	—	—	—	—	—	—	3	452	34	20
<i>Arvicola terrestris</i>	31	5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>Microtus arvalis</i>	249	310	—	—	—	—	—	6	—	528	50	885
<i>Microtus agrestis</i>	105	39	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>Microtus oeconomus</i>	29	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>Microtus spec.</i>	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>Aves</i>	4	1	—	—	—	—	—	—	16	99	22	1
<i>Anura</i>	12	15	—	—	—	—	—	—	1	1	1	1
Gesamtzahl	278	891	49	42	20	7	2	23	1505	7455	—	—

¹ 4 *Eptesicus serotinus* (Schreb.), 1 *Plecotus auritus* (L.), 2 *Myotis myotis* (Burkhausen), 3. Art ≈

Murinae

Bemerkenswert ist das Überwiegen von Hausratte (*R. rattus* [L.]) gegenüber Wanderratte (*R. norvegicus* [Berk.]) in den Siedlungen des Untersuchungsgebietes. Nach BECKER (1952) trifft das gleiche für den westlich anschließenden Fläming zu. Von 11 Hausratten aus Lübbenau und Altdöbern sind 5 grau mit weißem Bauch (A^w), 4 einfarbig grau (A) und 2 schwarz (a). Die Hausmäuse gehören zur Unterart *M. m. musculus* L., manche haben eine stark verdunkelte Unterseite, jedoch ohne die für *domesticus* typischen schwarzspitzigen Grannenhaare. Die nächste Mischpopulation *musculus/domesticus* ist aus dem Dorf Teurow (ca. 75 km NNW von Altdöbern) bekannt (HEROLD und ZIMMERMANN, 1960).

Microtinae

Bei Rötelmäusen (*Clethrionomys g. glareolus* [Schreb.]) des Untersuchungsgebietes überwiegt die dunkle Färbungsphase (Oberseite und Flanken etwa Mars-Brown, RIDGWAY 1912) vor der heller rotbraunen. Außerdem tritt die Mutation „schwarzloh“ (a¹) in relativ hoher Konzentration auf (unter 139 Tieren von Reddern und Altdöbern

Tabelle 2

Fallenfänge

Fangorte		<i>Talpa europaea</i>	<i>Sorex araneus</i>	<i>Sorex minutus</i>	<i>Neomys fodiens</i>	<i>Rattus norvegicus</i>	<i>Rattus rattus</i>	<i>Microtus minutus</i>	<i>Apodemus sylvaticus</i>	<i>Apodemus flavicollis</i>	<i>Apodemus agrarius</i>	<i>Mus musculus</i>	<i>Clethrionomys glareolus</i>	<i>Arvicola terrestris</i>	<i>Microtus arvalis</i>	<i>Microtus agrestis</i>	<i>Microtus oeconomus</i>	Gesamtzahl
Spreewald	1. Lübben	—	38	5	3	—	5	—	1	1	10	—	6	—	15	2	25	111
	2. Lübbenau	—	17	1	—	—	—	—	—	—	—	—	7	—	4	1	8	38
Gebiete südlich davon	3. Reddern	—	11	—	—	1	—	1	3	—	11	—	30	1	4	7	—	69
	4. Altdöbern	1	32	—	2	—	5	—	9	4	8	20	109	1	16	14	—	221
		1	98	6	5	1	10	1	13	5	29	20	152	2	39	24	33	439

11 schwarzloh-gefärbte; 7 Bälge im Mus. Berlin). Nach ZIMMERMANN (1937 und 1957) waren schwarzloh-Rötelmäuse 1957 für 5 Populationen aus Brandenburg und eine aus Sachsen-Anhalt bekannt. KULICKE (mdl.) erbeutete 1961 ein schwarzloh-Tier bei Eberswalde, so daß sich mit meinen Funden von Reddern und Altdöbern die Zahl der Fundorte in Norddeutschland auf 9 erhöht. Auffallend erscheint die geographische Konzentration der schwarzloh-Mutation, die bisher im übrigen Areal der Art nicht gefunden wurde.

Die 2 449 Feldmäuse (*M. arvalis* [Pall.]) ergaben mit 45 % einen etwas geringeren Anteil der *simplex*-Form von M³ als ihn ZIMMERMANN (1935) mit 50 % für den Spreewald nennt.

In den Lübbenauer Gewöllen zeigten sich jahreszeitliche Schwankungen in den Anteilen von Feldmaus und Nordischer Wühlmaus: In 2 Januar-Aufsammlungen von 1958 und 1959 sind Feldmäuse mit 16,4 und 17,8 % vertreten, Nordische Wühlmäuse mit 16,1 und 16,7 %. In einer September-Aufsammlung von 1958 ist der Feldmaus-Anteil mit 27,3 % wesentlich höher, der der Nordischen Wühlmaus wesentlich niedriger (4,2 %) als im Winter. Auch die Zwergmaus ist im Sommer unter den Beutetieren der Eulen seltener als im Winter (1,6 % gegen 5,2 und 9,7 %). Andere Kleinsäuger der nassen Wiesen wie Wald-, Zwerg-, Wasserspitzmaus und Brandmaus zeigen in den Sommer-Gewöllen nicht den gleichen Rückgang wie Nordische Wühlmaus und Zwergmaus, deshalb können die erwähnten Schwankungen nicht, oder nicht nur, in einem Wechsel des Jagdreviers der Eulen begründet sein. Vielleicht ziehen sich Zwergmaus und Nordische Wühlmaus von den abgemähten Wiesen in Dickichte zurück, wo sie den Eulen schwer erreichbar sind.

Der Anteil an Erdmäusen (*M. agrestis* [L.]) ist sowohl in Gewöllen wie bei Fallenfängen im Spreewald bedeutend niedriger als im Gebiet südlich davon: 0,7–2,3 % gegen 5,4–7,4 % (Tab. 1 und 2). Da der Spreewald reich an Erdmaus-Biotopen ist, kann das spärliche Erdmaus-Vorkommen hier nur durch die Konkurrenz mit der in gleichen Lebensräumen häufigen Nordischen Wühlmaus erklärt werden. Umgekehrt fehlt die Nordische Wühlmaus im Gebiet südlich des Spreewaldes vollkommen (bei dem einzigen *oeconomus*-Schädel aus Gewöllen von Gahlen kann es sich um ein Stück aus dem Spreewald handeln, da die Entfernung nur 10 km beträgt). Jedenfalls wurden mit Fallen in geeigneten Lebensräumen wie nasse Wiesen oder Erlenbrücher im Raum von Reddern und Altdöbern keine Nordischen Wühlmäuse erbeutet. Es scheinen hier ähnliche Verhältnisse vorzuliegen, wie sie PIDOPLITZKA (1931:32) in einer mir

nicht zugänglichen Arbeit für die Ukraine schildert („Über das Ersetztwerden der Nordischen Wühlmaus durch die Erdmaus“).

Die hier gezeigten Befunde sind für Deutschland die ersten näheren Angaben über die Beschaffenheit der Arealgrenze der Nordischen Wühlmaus; es wäre von Interesse, zu erfahren, ob auch der sonstige Grenzverlauf so schroff und markant ist wie am Südrand des Spreewaldes.

Zusammenfassung

1. Der Spreewald liegt noch im Verbreitungsgebiet von *Crocidura leucodon*.
2. Wie im angrenzenden Fläming ist im Spreewald und seinem südlichen Vorgelände *Rattus rattus* häufiger als *Rattus norvegicus*.
3. Bei *Clethrionomys glareolus* des Gebietes überwiegt die dunkelbraune Färbungsphase. Die Mutation „schwarzloh(at)“ tritt in relativ hoher Konzentration auf.
4. Die Arealgrenze von *Microtus oeconomus* verläuft scharf am Südrande des Spreewaldes; im südlichen Vorgelände fehlt die Art.

Summary

1. The Spreewald is situated just within the area of distribution of *Crocidura leucodon*.
2. *Rattus rattus* is more common than *Rattus norvegicus* in the Spreewald and its southern neighbouring regions, just as in the adjacent Fläming.
3. The dark colourphase of *Clethrionomys glareolus* dominates in the region studied. The mutation "Schwarzloh(at)" is found in relativ large numbers.
4. The border of the distribution area of *Microtus oeconomus* is very distinct at the southern limit of the Spreewald; in the southern neighbouring regions this species does not occur.

Résumé

1. Le Spreewald se trouve encore dans l'aire de répartition de *Crocidura leucodon*.
2. Dans le Spreewald comme dans le Fläming limitrophe, *Rattus rattus* est plus commun que *Rattus norvegicus*.
3. Chez *Clethrionomys glareolus*, la phase de coloration sombre domine dans la région étudiée. La mutation «Schwarzloh (at)» se trouve en nombre relativement grand.
4. La limite de distribution de *Microtus oeconomus* passe nettement au Sud de la bordure du Spreewald; l'espèce est absente des régions méridionales avoisinantes.

Literatur

- BAUER, K. (1960): Die Säugetiere des Neusiedlersee-Gebietes (Österreich). Bonn. Zool. Beigr. 11, 2-4. — BECKER, K. (1952): Die Hausratte (*Rattus rattus* L.) in Berlin und im Fläming. Zool. Anz. 148. — BUCHALSCZYK, T. (1958): Die Feldspitzmaus — *Crocidura leucodon* (Hermann) in den nördl. Gebieten Polens. Acta Theriologica II, 3. — HEROLD, W., und ZIMMERMANN, K. (1960): Molaren-Abbau bei der Hausmaus (*Mus musculus* L.). Ztschr. f. Säugetierk. 25. — PIDOPLITSKA, J. G. (1931/32): Über das Ersetztwerden der Nordischen Wühlmaus (*M. oeconomus*) durch die Erdmaus (*M. agrestis*). Mém. Ac. Sci. Kiew 14 (russisch). — RIDGWAY, R. (1912): Color Standards and Color Nomenclature; Washington. — STEIN, G. (1937): Zur Verbreitung der weißzahnigen Spitzmäuse (*Crocidura*) in Ostdeutschland; Märk. Tierwelt 2. — STEIN, G. (1940): Zur Verbreitung einiger Kleinsäuger in der Mark; Märk. Tierwelt 4. — ZIMMERMANN, K. (1935): Zur Rassenanalyse der mitteleurop. Feldmäuse. Arch. f. Naturgesch. NF 4. — ZIMMERMANN, K. (1937): Die märk. Rötelmaus, Analyse einer Population. Märk. Tierwelt 3. — ZIMMERMANN, K. (1942): Zur Kenntnis von *Microtus oeconomus* (Pallas) Arch. f. Naturgesch. NF 11, 2. — ZIMMERMANN, K. (1949): Zur Kenntnis mitteleurop. Hausmäuse. Zool. Jahrb. Syst. 78, 3. — ZIMMERMANN, K. (1957): Hermelin-Beute und überwinterrnde Gelbhalsmäuse in Nistkästen. Säugetierkdl. Mitt. V, 3.

Anschrift des Verfassers: Dietrich von KNORRE, Altdöbern/Niederlausitz

Kleine Bemerkung zu systematischen Fragen

Von Wolf HERRE

Eingang des Ms. 18. 7. 1961

PETZSCH (1961) hat im letzten Heft dieser Zeitschrift zu Fragen von Subspezieskriterien in einer Weise Stellung genommen, die bezeugt, daß ihm die Grundbegriffe moderner zoologischer Systematik nicht geläufig sind. Da sich in einer Polemik von PETZSCH (1957) gegen HERRE und RÖHRS (1955) ein ähnlicher Sachverhalt abzeichnete, erscheinen einige Bemerkungen geboten, um Mißdeutungen zu meiden und Fehlbeurteilungen durch Nichtzoologen verhindern zu helfen.

Aufgabe zoologischer Systematik ist eine Ordnung der Mannigfaltigkeit der Erscheinungsform des Lebendigen in ein System, welches den biologischen Gegebenheiten möglichst weitgehend gerecht wird. Dazu ist Voraussetzung, 1. saubere Beobachtung von Tatsachen, 2. eine klare begriffliche Grundlage. Grundsätzlich bietet Punkt 1 wenig Schwierigkeiten. Punkt 2 wird jedoch vom allgemeinen Wissensstand der Forschung und ihrem Fortschritt nicht unwesentlich beeinflusst. Aber erst durch begriffliche Klarheit und Eindeutigkeit gelingt es, Tatsachen zu einem wissenschaftlichen Gedankengebäude zusammenzuführen. Daraus ergeben sich mit dem Fortschritt in der allgemeinen Biologie auch Auswirkungen auf die Systematik.

PETZSCH (1961) zeigt, daß ein weißer Brustfleck nicht nur bei *Cricetus cricetus canescens* Nehring 1899 vorkommt, sondern auch bei 14 % der Individuen einer Stichprobe mitteldeutscher *Cricetus cricetus cricetus* Linné 1758 beobachtet wurde. Er meint daher, daß es sich um „kein korrektes Unterartkennzeichen“ handle „und als solches nicht berechtigt sei“. In diesem Falle ist der Sachverhalt zweifellos richtig; auch HUSSON (1959) macht schon Angaben über die verschiedene Häufigkeit des Merkmals in unterschiedlichen Populationen: die Begründung der Ablehnung des Merkmals als Subspezieskriterium ist nach den modernen Auffassungen sicher abwegig. — Früher führte PETZSCH (1957) aus, daß die wilde Schraubenhornziege *jalconeri* als Stammform von Hausziegen zu gelten habe. Er übersah dabei wesentliche anatomische Besonderheiten. Die Drehung des Hornes stellt nämlich kein Abstammungskriterium dar. Schon ADAMETZ (1932) hat gezeigt, daß die schraubenhörnige Girentinausziege in wichtigen Hornmerkmalen mit den anderen Hausziegen übereinstimmt und sich von der *jalconeri*-Wildziege deutlich unterscheidet. KESPER (1953) hat klar hervorgehoben, daß das Horn von *jalconeri* schraubig gewunden ist und sich im homonymen Sinne dreht,



Abb. 1. *Capra falconeri jerdoni* ♂, Berliner Zoologisches Museum Nr. 16 310. Beachte die Horndrehung und die Drehung der Hornbasis im Vergleich zu *aegagrus*

daß der Hornquerschnitt zwar dem der Bezoarziege gleicht, daß jedoch die scharfe Frontalkante des Hornes von *aegagrus* bei *falconeri* zur Dorsalkante geworden ist, die Dorsalkante hingegen zur Frontalkante. Er sagt: „Im Vergleich zu *aegagrus* scheint also die Basis des Hornes von *falconeri* um 180° gedreht zu sein“. Das hat Auswirkungen auf die Schädelgestalt. Nicht nur die Girgentihausziege zeigt den für *aegagrus* typischen Bau von Horn und Schädel, ich sah in Hausziegenherden Südamerikas das gleiche und auch das Bild einer Hausziege mit geschraubtem Gehörn, welches ich Herrn Björn von ROSEN, Gnesta, von einer Hausziege der kanarischen Inseln verdanke, stimmt mit *aegagrus* überein. PETZSCH berücksichtigt diese Tatsache nicht. Die von ihm zur Stütze seiner Meinung herangezogenen Bilder aus vergangenen Kulturen lassen eine Stellungnahme zu den entscheidenden Fragen anatomischen Baues nicht zu. In diesem Falle sind also auch die Grundlagen zu den Ausführungen von PETZSCH nicht einwandfrei, außerdem krankte seine Aussagen an begrifflicher Unsauberkeit.



Abb. 2. *Capra aegagrus* ♂. Berliner Zoologisches Museum Nr. 37 221. – Beachte die scharfe vordere Hornkante

Für die Erwägungen von PETZSCH (1957, 1961) ist der zoologische Artbegriff und seine Untergliederung von entscheidender Bedeutung. Eigentlich ist es banal, wiederholen zu müssen, daß sich die Auffassungen über die „Art“ in der Zoologie in den letzten zwei Jahrhunderten wandelten. Aber immer wieder werden Meinungen kundgetan, die praelinnéisch anmuten. Zur Kennzeichnung des Wandels seien Gedankengänge wiederholt, die ich schon kürzlich (HERRE, 1960, 1961) ausführte. Ursprünglich mußte der Artbegriff statisch geprägt sein, die Merkmale eines Individuums galten als arttypisch. Schon mit LAMARCK trat das Individuum in den Vordergrund gegenüber der Art, was nach dem Durchbruch des Entwicklungsgedankens nach DARWIN noch allgemeiner geschah. So wurde die Existenz der Art als natürliche Einheit überhaupt bestritten. Die Taxonomen bemühten sich nicht mehr um eine Erfassung natürlicher Arten, sondern sie „machten“ Arten (MAYR, 1957). Schließlich wurde aber doch klar, daß das Individuum in eine überindividuelle Einheit, in eine Population, eingeordnet ist. Populationen, die eine natürliche Fortpflanzungsgemeinschaft bilden, sind als Art zu definieren. In Deutschland liegt eine der entscheidenden Wurzeln dieses geistigen Umbruchs in einer der Grundfragen der Zoologie bei O. KLEINSCHMIDT (1900), dessen Gedanken durch B. RENSCH (1929) Aufnahme und eine andere Ausdeutung fanden. Auch PLATE (1914) ist zu nennen, der betonte, daß die Glieder gleicher Art sich erkennen und sich bei freier Gattenwahl nur untereinander fortpflanzen. Die Art ist also als eine natürliche Fortpflanzungsgemeinschaft eine biologische Realität und nicht nur eine gedankliche Vorstellung des Menschen. In England verhalf J. HUXLEY (1940) den New Systematics zum Durchbruch, in Amerika ist E. MAYR (1942, 1957) ein entscheidender Förderer moderner Systematik. Eine Fülle von Arbeiten faßt die modernen Auffassungen bereits zusammen; beispielhaft seien nur RENSCH (1934), MAYR, LINSLEY, USINGER (1953), TERENTJEV (1958), SIMPSON (1961) sowie HEILBRONN und KOSSWIG (1961) genannt.

Durch die Einordnung des Individuums in die Population und die Zusammenfassung von Populationen zu Unterarten verloren auch die individuellen Merkmale an Bedeutung als Kennzeichen überindividueller Gruppen. In genetischer Sicht wird



Abb. 3. Hausziege von den kanarischen Inseln. Museo canareo, Las Palmas. Beachte Drehung, aber anderen Drehungssinn als bei *falconeri*, und Hornkante vorn, wie bei *aegagrus*

die Art als Gendurchmischungseinheit (genepool) definiert, in der die Einzelwesen, die Population oder die als Unterarten zusammengefaßten Populationsgruppen durchaus nicht alle Gene oder Genkombinationen des Artganzen besitzen müssen. Daraus ergibt sich zwangsläufig, daß die individuelle Variabilität stets im Rahmen einer höheren Einheit betrachtet werden muß. Für die Gliederung innerhalb der Art ist die verschiedene Variationsbreite oder die verschiedene Häufigkeitsverteilung von Genen und Merkmalen von Bedeutung. Die Häufigkeiten werden von Umweltbedingungen beeinflusst. Es sind also nicht absolute Unterschiede, welche die Abgrenzung von Einheiten innerhalb der Art zulassen, sondern die Verschiebung der Variations-

bereiche und Häufigkeitsverteilungen, welche mit statistischen Methoden zu kennzeichnen sind.

Zur Kritik von PETZSCH ergibt sich aus diesen Hinweisen:

1. Auch PETZSCH gibt viele Hinweise darauf, daß sich die als Unterarten bezeichneten *Capra*-Formen in freier Wildbahn mischen, daß sie also eine Fortpflanzungsgemeinschaft darstellen. Damit ist die Zusammenfassung zur gleichen Art geboten, wenn der heute anerkannte Artbegriff zugrunde gelegt wird. Das gilt auch, wenn die Hausziegen in den Kreis der Betrachtung einbezogen werden, denn es ist bislang der Nachweis nicht gelungen, daß in der Domestikation die sexuellen Schranken, welche in freier Wildbahn bestehen, durchbrochen werden, wenn die Möglichkeit zu freier Gattenwahl gegeben wird. Daß eine saubere Analyse der Strukturen der Wild- (und Haus)ziegen in ähnlichem Sinne spricht, hat KESPER gezeigt.

2. Das systematische Kriterium für die Art ist die sexuelle Isolation der Populationen, und nicht entscheidend ist die Fruchtbarkeit zwischen Einzelindividuen. Damit verlieren Gelegenheitsbeobachtungen über Bastardierungsmöglichkeiten in zoologischen Gärten viel von ihrer Bedeutung für systematische Erwägungen (übrigens hat GRAY, 1954, eine größere Anzahl von Mähnschaf-Hausziegenbastarden angegeben, als PETZSCH nennt).

3. Auch dann, wenn ein Merkmal in verschiedenen Populationen auftritt, kann es Unterartkennzeichen sein. Dies ist der Fall, wenn sich die Häufigkeit in verschiedenen Populationen bemerkenswert unterscheidet. Es gilt, die 75 %-Regel, welche besagt, daß ein Merkmal zur Unterscheidung von Subspezies dann anerkannt wird, wenn ohne Kenntnis der Herkunft des Materials 75 % der Individuen danach bestimmt werden können. Damit ist der Einwand von PETZSCH gegen HUSSON hinfällig.

4. Für alle systematischen Studien ist eine genaue Erfassung der Variabilität innerhalb der einzelnen Gruppen bis zu den Sippen hinab Voraussetzung. Es ist bekannt, daß geographische Bedingungen aus dem Gesamtgenbestand einer Art Auslesen bewirken. Dadurch entstehen Gefälle, clines, auch im Erscheinungsbild. Dann sind Über-

gangspopulationen auffällig, welche die Abgrenzung von Unterarten oft fraglich machen.

5. Gegen solche gefällehaften Übergangspopulationen sind Mischpopulationen sauber abzugrenzen. Mischpopulationen entstehen, wenn in Isolation sich Populationen auseinander entwickelten und danach wieder zusammentrafen. Dann stellt sich eine Variabilitätssteigerung ein, die über jene der Ausgangspopulation hinausgeht. Das bisher untersuchte Material von *Capra*-Populationen ist gering. In den von PETZSCH als Mischpopulationen bezeichneten Fällen steht sowohl eine Analyse der Variabilität der Ausgangspopulationen, als auch der als Mischpopulationen bezeichneten Bestände noch aus. Daß die Gehörnmerkmale der Caprini auch in den gleichen Populationen sehr variabel sein können, lehren die Studien von KESPER (1953) und RÖHRS (1955).

6. Bislang ist es ungerechtfertigt, von einer Phylogenie der Haustiere zu sprechen. Es gilt im allgemeinen nur Abstammungsfragen klarzulegen. Nach allem ist bislang unerwiesen, daß die Hausziegen „polyphyletischer Herkunft“ im Sinne der Abstammung von verschiedenen Arten sind. Eine Entstehung an verschiedenen Stellen des Verbreitungsgebietes der Wildart ist hingegen nach den Befunden über die Domestikation anderer Haustiere wahrscheinlich. Nach dem derzeitigen Stand der zoologischen Domestikationsforschung handelt es sich bei der Vermannigfaltigung der Haustiere nur um eine innerartliche Ausformung, nicht um eine zwischenartliche Umbildung (vergl. auch REMANE 1952).

Zusammenfassung

Meinungen von PETZSCH (1957, 1961) werden unter Hinweis auf moderne systematische Begriffe richtig gestellt.

Summary

Opinions of PETZSCH (1957, 1961) are corrected with reference to the results of new systematics.

Résumé

Opinions de PETZSCH (1957, 1961) seront corrigées à l'indication d'une systématique moderne.

Literatur

- GRAY, A. P. (1954): Mammalian Hybrids; C. A. B., Bucks, England. — HEILBRONN, A. und C. KOSWIG (1961): Principia genetica. Paul Parey, Hamburg und Berlin. — HERRE, W. (1960): Der Art- und Rassebegriff. In: Handbuch der Tierzüchtung, Bd. III, 1. Halbband, Paul Parey, Hamburg und Berlin, p. 1–24. — HERRE, W. (1961): Grundsätzliches zur Systematik des Pferdes. Z. Tierzüchtg. Züchtgsbiol. 75, pp. 57–78. — HERRE, W., und M. RÖHRS (1955): Über die Formenmannigfaltigkeit des Gehörns der Caprini Simpson 1945. Zool. Garten (N. F.) 22, pp. 85–110. — HULEY, J. S. (1940): The new systematics. Oxford. — HUSON, A. M. (1959): On the systematic positions of the western Hamster *Cricetus cricetus canescens* Nehring; Bijdragen tot de Dierkunde 29, 187–201. — KESPER, K.-D. (1953): Phylogenetische und entwicklungsgeschichtliche Studien an den Gattungen *Ovis* und *Capra*; Diss. Kiel. — KLEINSCHMIDT, O. (1900): Arten oder Formenkreise. Journ. f. Ornith. 48, 134 bis 139. — MAYR, E. (1942): Systematics and the origin of species. New York. — MAYR, E. (1957): The species problem. Washington. — MAYR, E., G. LINSLEY, R. L. USINGER (1953): Methods and principles of systematic zoology. New York. — PLATE, L. (1914): Prinzipien der Systematik mit besonderer Berücksichtigung des Systems der Tiere. Kultur der Gegenwart III, 92–164. — PETZSCH, H. (1957): Reflexionen zur Phylogenie der Capridae im allgemeinen und der Hausziege im besonderen. Wissenschaftl. Zeitschrift Martin-Luther-Universität Math.-Nat. VI/6, p. 995–1020. — PETZSCH, H. (1961): Zur Frage des „weißen Brustflecks“ als eines der Kriterien des Subspezies-Charakters des „West-Hamsters“. Z. Säugetierkde. 26, p. 125 bis 126. — REMANE, A. (1952): Die Grundlagen des natürlichen Systems, der vergleichenden Anatomie und der Phylogenetik. Leipzig. — RENSCH, B. (1929): Das Prinzip geographischer Rassenkreise. Berlin. — RENSCH, B. (1934): Kurze Anweisung für zoologisch-systematische Studien. Leipzig. — RÖHRS, M. (1955): Zur Kenntnis von *Ovis ammon anatolica*; Zool. Anz. 154, p. 8–16. — SIMPSON G. G. (1961): Principles of animal taxonomy. — TERENTJEV, P. W. (1958): Die Anwendbarkeit des Subspeziesbegriffes bei der Erforschung der innerartlichen Variabilität. Sowjetwissenschaftl. Beiträge 933–945.

Anschrift des Verfassers: Prof. Dr. WOLF HERRE, Kiel, Neue Universität

SCHRIFTENSCHAU

KROTT, P.: **Der Vielfraß** (*Gulo gulo* L. 1758). Zur Kenntnis seiner Naturgeschichte und seiner Bedeutung für den Menschen. Monographien der Wildsäugetiere, XIII. Bd., VEB-Gustav Fischer Verlag, Jena, 1959. 162 S., 43 Abb., 7 Tab., 5 Karten.

Vom Vielfraß, einem der interessantesten palaearktischen Raubtiere, fand Verf. innerhalb von 8 Jahren 33 Welpen im Alter von 3 bis 10 Wochen teils selbst auf, teils erhielt er sie durch Jäger. Einige dieser Welpen konnte er bis zu 4 Jahren halten und sowohl im Zwinger als auch in weitgehender Freiheit beobachten. Am wichtigsten sind wohl die mancherlei Beobachtungen über die Entwicklung vom noch blinden Welpen bis zum erwachsenen geschlechtsreifen Tier. Es werden Datenreihen gegeben über die Zahn- und die Gewichtsentwicklung und – von ganz besonderem Wert – die Entwicklung des Haarkleides beschrieben vom Neugeborenen über zwei weitere Jugendkleider bis zum saisonmäßig verschiedenen Alterskleid. Von letzterem meint Verf., daß nur regelmäßiges Wälzen auf Moorboden dem Pelz zu letztem Glanz verhilft. So schildert er denn auch den Lebensraum mit aller Liebe und ständigem Hinweis auf das Moorkommen, an das die Tiere gebunden seien. Es mag sein, daß ein Vielfraß in seinem energisch verteidigten, meist recht großem Territorium stets auch einen Moorplacken zur Verfügung hat; Ref. fand jedoch in Härjedalen auch dort Trittsiegel, wo kilometerweit kein Moor war. Aufzucht und Fütterungsweise werden genau angeführt; leider entging Verf. die Arbeit von ULF BEHM, Aufzucht von Vielfräßen, Zool. Gart. N. F. 20, 1953. Bewegungsweisen, Komforthandlungen, Sozialverhalten (letzteres besonders willkommen!) werden eingehend analysiert unter weitgehender Verwendung von HEINROTHS und LORENZS Terminologie und Anschauungen. Auch über Jagd und Fang wird einiges gesagt; man vermißt aber u. a. eine Betrachtung über die Volksnamen des Tieres in den verschiedenen Sprachen, zumal die „deutsche“ Bezeichnung Vielfraß nur eine Verballhornung ist, andererseits sich auch bei deutschen Mammalogen die skandinavische Bezeichnung Järv schon weitgehend durchgesetzt hat.

Von den einleitenden Kapiteln über Systematik, Stammesgeschichte und Verbreitung kann man wohl nur die Ausführungen über die heutige Verbreitung so hinnehmen. Schon bei der Stammesgeschichte ist die Beweisführung nicht unanfechtbar. Verf. lehnt zwar U. LEHMANNS Feststellung ab, daß dem rezenten *Gulo* oft der P 1 fehlt, gibt nicht die Zahl der von ihm untersuchten und durchgezählten Schädel an, doch zeigen seine Abb. 4/5 – seine einzigen abgebildeten Schädel – gleich einen solchen mit 3 fehlenden P 1. *Gulo* steht nach Ansicht des Verf. den echten Mardern näher als den Stinkmardern, und er konstruiert eine nahe Beziehung zu der südamerikanischen *Tayra*, für die er uns aber stichhaltige Begründungen schuldig bleibt. Zugegebenermaßen haben Kopf und Vorderkörper einer lebenden *Tayra* und eines lebenden *Gulo* eine gewisse äußerliche Ähnlichkeit miteinander – das ist aber auch so ziemlich alles.

Das Buch ist ein sehr wertvoller fördernder Beitrag zur Kenntnis eines uns bislang mit am wenigsten bekannten palaearktischen Raubtieres. Es ist durch die Fülle der mitgeteilten Beobachtungen, die klare Darstellung und die gute Bebilderung eine sehr willkommene Bereicherung des einschlägigen Schrifttums.

ERNA MOHR, Hamburg

HUSSON, A. M.: **De Zoogdieren van de Nederlandse Antillen**. Natuurwetenschappelijke Werkgroep Nederl. Antillen, Curaçao 1960. 170 S., 43 Photos, 27 Zeichn. Preis NA f 8.–.

Die Säugetierfauna der Niederländischen Antillen ist durch ungemeine Artenarmut gekennzeichnet, was einmal an der geringen Ausdehnung der Inseln liegt, deren größte, Curaçao, nur 425 km² umfaßt, weiter aber an der dort herrschenden Trockenheit. Nur 20 freilebende Landsäugetiere finden sich gegenwärtig vor, 13 davon sind Fledermäuse. Carnivoren fehlen bis auf den um 1885 eingeführten Mungo, *Herpestes a. auropunctatus*, von Lagomorphen ist nur ein Vertreter vorhanden: *Sylvilagus floridanus nigronuchalis*, desgleichen von endemischen Nagetieren: *Bayomys hammelinki* (neben den kosmopolitischen *Rattus norvegicus*, *R. rattus* und *Mus musculus*). Übrig bleibt noch eine Huftierart: *Odocoileus gymnotis curassaviensis*. Eine Erweiterung der Faunenliste dürfte allein für Fledermäuse zu erwarten sein.

Die Darstellung, unterstützt durch vorzügliche Aufnahmen und instruktive Zeichnungen, ist gediegen, die Literatur dürfte erschöpfend benutzt sein.

G. H. W. STEIN, Berlin

Lehrbuch der Histologie und vergleichenden mikroskopischen Anatomie der Haustiere

10. Auflage, erweitert und vollständig Neubearbeitet von Prof. Dr. O. KRÖLLING
und Prof. Dr. H. GRAU

1960 / 566 Seiten mit 620 Abbildungen, davon 52 farbig / In Ganzleinen 136,- DM

Seit über 7 Jahrzehnten ist dieses Lehrbuch das Standardwerk der Histologie und bildet auch in anderssprachigen Ländern der Welt die Grundlage für das Studium. Das Schwergewicht des alle Kapitel betreffenden erweiterten Inhalts liegt auf der neuen Bearbeitung der Zytologie, der Protoplasmalehre, der einzelnen Gewebe, des Zirkulations- und Digestionstraktes sowie des Geschlechtsapparates und des Nervensystems. Die Illustrierung wurde bei der durchgreifenden Umgestaltung auf den neuesten Stand gebracht.

„Neue Forschungsergebnisse und neue Methoden der Histologie, elektronenmikroskopische Befunde, Anoptral-, Phasenkontrast- und polarisationsoptische Strukturanalysen fanden in diesem bestens renommierten Lehrbuch Aufnahme und Behandlung.“ *Wiener Tierärztliche Monatsschrift*

Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte der Haustiere

Von Prof. Dr. Dr. h. c. O. ZIETZSCHMANN und Prof. Dr. O. KRÖLLING

2., neubearbeitete und erweiterte Auflage / 1955 / 494 Seiten mit 849 Teildarstellungen
in 597 Textabbildungen / In Ganzleinen 88,- DM

Dieses Standardwerk stellt eine zusammenfassende Bearbeitung der gesamten Probleme der Embryologie dar. Aus moderner Sicht bringt es alle Probleme der Morphogenie zur Darstellung. Besonders hervorzuheben ist die reichhaltige bildliche Erläuterung der embryonalen Entwicklungsstadien der größeren Haustiere. Episkopische Mikrophotographien unterstützen die textliche Darstellung. Auf eine gleichartige und einheitliche Nomenklatur und Einführung der synonymen Termini wurde Wert gelegt.

„Dieses Werk imponiert durch seine knappe und klare Sprache. Meisterhaft ausgewählte Abbildungen erleichtern in hohem Maße das Verständnis. Es stellt in seiner die Entwicklung der Haustiere behandelnden Art das einzige in der Welt dar.“ *Zentralblatt für Veterinärmedizin*

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

Vergleichende Anatomie der Wirbeltiere

Von Prof. ALFRED SHERWOOD ROMER

Aus dem Amerikanischen übertragen und bearbeitet von Prof. Dr. HANS FRICK

Mit einem Geleitwort von Prof. Dr. med. DIETRICH STARCK

1959 / 511 Seiten mit 390 Abbildungen, davon 11 farbig / Ganz auf Kunstdruckpapier

In Ganzleinen 58,- DM

„Übersetzung und Herausgabe dieses rasch bekannt und beliebt gewordenen amerikanischen Lehrbuches der vergleichenden Wirbeltieranatomie von ROMER ist sehr verdienstvoll, da ein solches Buch im deutschsprachigen Unterricht schon lange gefehlt hat. Das Werk besticht durch seine prägnante Kürze und Klarheit sowie das pädagogische Geschick der Darstellung. Allgemeinere Probleme, wie Evolution, Frühentwicklung, Histologie und Systematik werden mit wenigen Worten wesentlich und ohne Oberflächlichkeit abgehandelt. Geschickt und anregend ist die übersichtartige Beschreibung der Tierformen am Anfang („Wer ist wer“ unter den Vertebraten), so daß der Leser für die nachfolgenden Kapitel der Systeme lebendigere Vorstellungen mitbringt. Auch ein kurzes Kapitel über vergleichende Embryologie und allgemeine Gewebelehre, zum Teil mit farbigen Abbildungen, ist vorhanden. Der Text wird in glücklicher Weise ergänzt durch Anhangskapitel über die *Termini technici*, ihren praktischen Gebrauch und ihre Ableitung sowie eine systematische Übersicht über die Chordaten und ein ausführliches Literaturverzeichnis.“

Anatomischer Anzeiger

„Das Werk ist ein wertvoller Arbeitsbehelf sowohl für den Anfänger wie für den bereits mit morphologischen Problemen Befassten, da das Gebotene so klar dargestellt und so reichhaltig ist, daß jeder nach dem Stand des eigenen Wissens daraus schöpfen kann.“

Mittel. d. Anthropologischen Gesellschaft

Principia Genetica

Grunderkenntnisse und Grundbegriffe der Vererbungswissenschaft

Von Prof. Dr. ALFRED HEILBRONN und Prof. Dr. CURT KOSSWIG

1961 / 40 Seiten / Kartoniert 4,80 DM

Hundert Jahre sind vergangen, seit GREGOR MENDEL seine klassischen Kreuzungsversuche ausführte, die zum Fundament der Vererbungswissenschaft geworden sind. Während die experimentelle und zytologische Forschung seit dem Beginn dieses Jahrhunderts ein gewaltiges Material an Beobachtungen und Fakten zu Tage förderte, festigte sich mit steigender Deutlichkeit das theoretische Gerüst der genetischen Wissenschaft, das ganz neue Vorstellungen und Begriffe unserem Weltbild einfügte.

Diese sich aus der Entwicklung ergebenden Begriffe werden in dieser Veröffentlichung in ihrem Aufbau und in ihren wechselseitigen Beziehungen denkbar knapp dargestellt. Die beiden Autoren geben mit ihrem System von prägnanten Sätzen dem Genetiker und dem Studierenden der Biologie, insbesondere der Genetik, ein Hilfsmittel in die Hand, mit dem sie die Bedeutung der genetischen Begriffe und ihre Stellung im Rahmen der Gesamtwissenschaft übersehen und ihre genetischen Vorstellungen überprüfen können.

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von

P. J. H. VAN BREE, Amsterdam – H. DATHE, Berlin –
W. HERRE, Kiel – K. HERTER, Berlin – J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz – B. LANZA, Florenz – H. NACHTSHEIM,
Berlin – T. C. S. MORRISON SCOTT, London – D. STARCK,
Frankfurt a. M. – E. THENIUS, Wien – W. VERHEYEN,
Tervuren – K. ZIMMERMANN, Berlin

Verlag

E. MOHR, Hamburg – M. RÖHRS, Hamburg

26. BAND • HEFT 4

Oktober 1961



VERLAG PAUL PAREY • HAMBURG 1000 BÜCHER
POSTVERLAGSORT HAMBURG

Inhalt

Der Kouprey, <i>Bos (Bibos) sawweli</i> Urbain 1937. Von H. BOHLKEN ..	193
Prof. A. N. Formosow 60 Jahre alt. Von M. KLEMM ..	255

Dieses Heft enthält 1 Beilage des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen.

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 85 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Von-Melle-Park 10 (Tel. 44 10 71).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungsvorlagen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdrucke: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahnen erfolgen.

Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiegebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. antrl. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Heftes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden. Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

Der Kouprey, *Bos (Bibos) sauveli* Urbain 1937

Von HERWART BOHLKEN

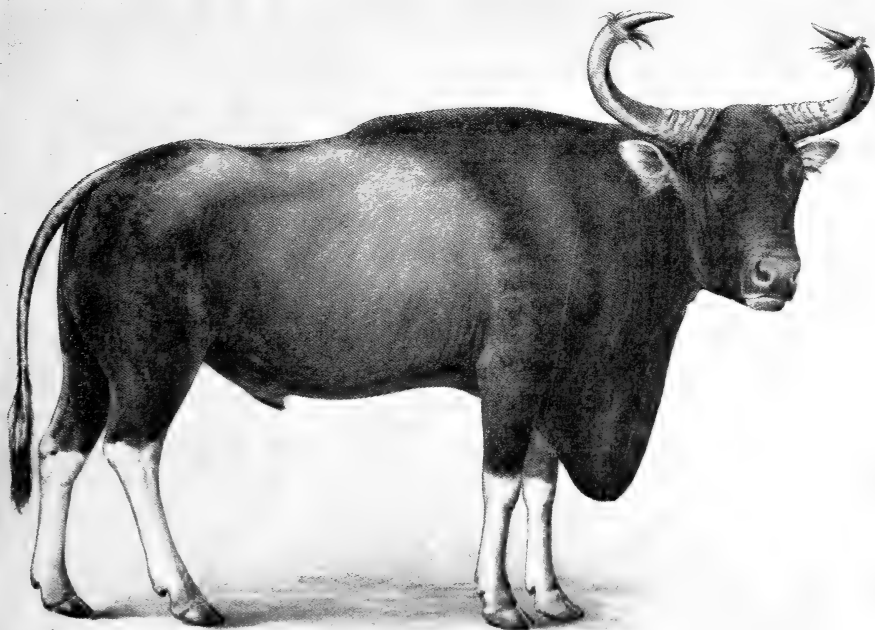
Aus dem Institut für Haustierkunde der Christian-Albrechts-Universität zu Kiel

Direktor: Prof. Dr. Wolf Herre

Eingang des Ms. 4. 6. 1961

I. Einleitung

Seit etwa dreißig Jahren findet der Kouprey, das wilde Rind der offenen Waldlandschaften von Kambodscha, das besondere Interesse der Mammalogen in aller Welt. Trotzdem ist seine Stellung im System der Rinder, des Tribus *Bovini* Simpson 1945, sehr umstritten und unklar. Die vorliegende Arbeit versucht, zur Klärung dieses Problems einen Beitrag zu leisten.



RF

Abb. 1. Kouprey (*Bibos sauveli* Urbain). Altes männliches Tier. Sammlung des Museum of Comparative Zoölogy at Harvard College (M. C. Z.: 38108). Aus COOLIDGE (1940)

Die ersten Berichte über den Kouprey stammen wohl von DUFOSSE (1930), R. VITTOZ (1933) und J. VITTOZ (1937). Sie haben aber noch keine wissenschaftlich-offizielle Beschreibung vorgelegt. Das geschah erst 1937 durch URBAIN, der dem Kouprey den Namen *Bos (Bibos) sauveli* gab. Der Typus der neuen Art war ein Stierkalb, welches im Juli 1936 bei Chep in Nord-Kambodscha gefangen wurde. Prof. URBAIN brachte dieses Tier nach Paris, wo es im Zoo im Bois de Vincennes bis 1940 gelebt hat. URBAIN bezeichnete 1939 diesen Kouprey als vierjährig und adult. Die Ausbildung der Hörner war aber beim Tode des Tieres noch nicht abgeschlossen (Abb. 45).

1939 erlegte FR. EDMOND-BLANC in der Nähe von Samrong, Provinz Kratie, in Kambodscha einen ausgewachsenen männlichen Kouprey, von dem das Fell, der Schädel und Teile des Skelettes dem Museum of Comparative Zoölogy at Harvard College, Cambridge USA, übergeben wurden. Dieses Material war die Grundlage für die große Monographie von COOLIDGE (1940), der den Kouprey-Bullen M.C.Z.: 38108 zum Hypotyp der Art bestimmte (Abb. 1). COOLIDGE kam in seiner Studie zu der Auffassung, der Kouprey unterscheide sich in einigen Merkmalen so deutlich von allen lebenden Wildrindern, daß es gerechtfertigt sei, eine neue Gattung für diese Art zu begründen. Er stellte die Gattung *Novibos* auf, deren einzige Art *Novibos sauveli* (Urban), der Kouprey, ist. Unter diesem Namen führt HARPER (1945) den Kouprey an. Seine Ausführungen stützen sich im wesentlichen auf URBAIN (1937, 1939) und COOLIDGE (1940).

EDMOND-BLANC (1947) war der erste, der die Vermutung aussprach, der Kouprey bilde keine neue Wildart, sondern sei ein Kreuzungsprodukt, dessen eine Elternart der Banteng sein sollte. Dagegen meint SAUVEL (1949a, 1949b), daß der Kouprey eine eigene Art ist und macht Angaben zur Verbreitung, Biologie und Ökologie dieser Form. LEKAGUL (1952) ergänzt die Angaben über die Verbreitung und gibt Hornmaße einiger Bullen und Kühe des Kouprey. SOKOLOV (1954) stellt den Kouprey als eigene Art in die Gattung *Bibos*, FRECHKOP (1955) handelt ihn in seiner Bearbeitung der Huftiere im „Traité de Zoologie“ in einer Fußnote ab. Er schreibt: „La valeur d'une espèce particulière du ‚Kou-Prey‘ ou ‚Kouproh‘ (*Bibos sauveli* Urban) du Cambodge est mise en doute par Fr. EDMOND-BLANC (1947).“ Auch ELLERMAN und MORRISON-SCOTT (1951) sowie HALTENORTH und TRENSE (1956) weisen auf die von EDMOND-BLANC erörterte Möglichkeit hin, daß der Kouprey ein Kreuzungsprodukt sei.

Eine ausführliche Untersuchung über die Ökologie und Biologie des Kouprey legte dann WHARTON (1957) vor, der 1951/52 mehrere Monate in Kambodscha dieses Rind beobachtet hat. Mit der systematischen Stellung von *Bos (Bibos) sauveli* habe ich mich 1958 im Rahmen einer Untersuchung des Tribus *Bovini* auseinandergesetzt (BOHLKEN, 1958b). In Unkenntnis der Arbeiten von SAUVEL (1949b) und WHARTON (1957) kam ich zu der Schlußfolgerung, „daß das von URBAIN 1937 beschriebene Tier ebenso wie das in Harvard befindliche nicht Vertreter einer neuen Wildart sind, sondern aus einer Kreuzung von Banteng und Zebu hervorgegangen sind“. In einer kürzlich erschienenen Arbeit wendet sich BRAESTRUP (1960) scharf gegen die Hybridentheorie. Er lehnt auch die von COOLIDGE aufgestellte Gattung *Novibos* ab, stellt aber den Kouprey nicht in die Verwandtschaft von Banteng und Gaur, sondern sieht in ihm eine dem Ur eng verwandte, wenn auch primitivere Art der Gattung *Bos*. Nach mündlicher Mitteilung von BRAESTRUP meint er, daß ein progressiver „cline“ von *sauveli* über *Bos namadicus* zu *Bos primigenius* führt. HALTENORTH (1961) ordnet den Kouprey als Untergattung *Novibos* der Gattung *Bos* zu, der bei ihm auch *Bibos* als Untergattung angehört.

Der Kouprey wird also in seiner systematischen Stellung sehr unterschiedlich beurteilt.

1. Als Art der Gattung *Bibos* (URBAIN, SAUVEL, LEKAGUL, SOKOLOV)
2. Als einziger Vertreter einer neuen Gattung *Novibos* (COOLIDGE, HARPER)
3. Als Produkt einer Kreuzung (EDMOND-BLANC, BOHLKEN)
4. Als *Bos primigenius* nahe verwandte Art (BRAESTRUP)
5. Als einzige Art der Untergattung *Bos (Novibos)* (HALTENORTH).

Nachdem mir die Arbeiten von SAUVEL (1949) und WHARTON (1957) bekannt geworden sind, muß ich meine 1958 ausgesprochene Auffassung über die Stellung des Kouprey in einigen Punkten revidieren. Inzwischen konnte ich auch weiteres Schädelmaterial untersuchen, das die Grundlage dieser Arbeit bildet.

II. Material und Methode

Durch ein außerordentliches Entgegenkommen war es mir möglich, zwei Schädel von Kouprey-Bullen aus dem Museum of Comparative Zoölogy at Harvard auszuleihen und zur Untersuchung nach Kiel zu bekommen. Es handelt sich dabei um den Schädel M.C.Z. 38108, der von COOLIDGE bereits ausführlich beschrieben wurde und den Schädel M.C.Z. 46589, den WHARTON 1952 in Kambodscha gesammelt hat. Für die leihweise Überlassung dieser Schädel bin ich dem Direktor des Museum of Comparative Zoölogy, Herrn Prof. Dr. A. S. ROMER, und dem Curator der Säugetierabteilung, Miß BARBARA LAWRENCE, zu großem Dank verpflichtet. Den Schädel des Typus von *Bibos sauveli* habe ich 1955 im Muséum National d'Histoire Naturelle in Paris untersuchen können; ebenso drei weitere Schädel (Nr.: A 6727; A 10801 und 1871—350), die schon mehrere Jahrzehnte im Pariser Museum sind und nachträglich von Dr. SAUVEL als *Bibos sauveli* determiniert wurden. Hornmaße für 6 Bullen und 3 Kühe vom Kouprey wurden der Arbeit von LEKAGUL (1952) entnommen.

Zum Vergleich mit den Kouprey-Schädeln habe ich benutzt: 37 Schädel von *Bibos javanicus* (d'Alton) 1823; 29 Schädel von *Bibos gaurus* (H. Smith) 1827; 34 Schädel von *Bos primigenius primigenius* Bojanus 1827; 7 Schädel von *Bos primigenius* f. *taurus* L. 1758, Zebu.

Alle diese Schädel stammen von ausgewachsenen männlichen Tieren. Zusätzlich habe ich in einigen Fällen weibliche Schädel dieser Arten sowie Schädel von Yak [*Bos (Poëphagus) mutus* Przewalski 1883], Hausrind, Balirind und Europäischem Hausrind berücksichtigt.

Diese Schädel wurden mir von folgenden Sammlungen zur Verfügung gestellt: British Museum (Natural History, London (B.M und B.M.P.D. f. Palaeont. Department); Museum Alexander Koenig, Bonn (M.A.K.B.); Muséum National d'Histoire Naturelle, Paris (M.N.H.N.); Rijksmuseum van Natuurlijke Historie, Leiden (R.N.H.L.); Staatliches Museum für Naturkunde, Stuttgart (S.M.N.S.); Übersee-Museum, Bremen (Ü.M.B.); Zoologisches Museum der Humboldt-Universität, Berlin (B.Z.M.); Zoologisches Museum, Hamburg (Z.M.H.); Zoologische Staatssammlung, München (Z.S.M.); Institut für Haustierkunde, Kiel; Institut für Landwirtschaftliche Zoologie und Haustierkunde, Halle/Saale; Institut für Tierzucht, Halle/Saale (T.Z.H.); Institut für Zoologie der Landwirtschaftlichen Fakultät der Humboldt-Universität, Berlin (I.f.L.Z.); Institut für Züchtungsbiologie und Tierproduktion, Wien (Z.T.W.).

Für Maße von 17 Schädeln von *Bos primigenius* aus den Sammlungen in Lund und Kopenhagen (U.Z.M.K.) bin ich Herrn Dr. BJÖRN KURTÉN (Helsinki) zu großem Dank verpflichtet.

Maße für andere Ur-Schädel wurden den Arbeiten von LEITHNER (1927), 8, und GROMOVA (1931), 4, entnommen, sowie für 13 Schädel von *Bibos gaurus* der Arbeit von SCHUMANN (1913).

Den Leitern und Mitarbeitern der oben genannten Museen und Institute möchte ich auch an dieser Stelle für ihre Hilfe und Gastfreundschaft danken. Insbesondere schulde ich der Deutschen Forschungsgemeinschaft Dank für die finanzielle Unterstützung meiner Arbeit.

Methodik

Im wesentlichen habe ich an den Schädeln und Hörnern folgende Maße genommen:

a. Schädelmaße

1. *Basallänge (b)*: Von der Spitze des Intermaxillare (Prosthion) bis zum oralen Punkt des For. mag. occ. (Basion). 2. *Gaumenlänge*: Prosthion bis zum aboralsten Punkt des harten Gaumens auf der Sagittalnaht. 3. *Profillänge*: Aboraler Rand des For. mag. occ. (Opisthion) bis vordere innere Spitze des Nasale entlang der Sagittalnaht gemessen. 4. *Nasallänge*: Nasion bis vordere mittlere Spitze des Nasale. 5. *Hirnlänge*: Opisthion bis zur Siebbeingrube (Fossa ethmoidales). 6. *Länge der gesamten Molarenreihe*; 7. *Länge der Praemolarenreihe*; 8. *Länge der Molarenreihe*; 9. *Große Hinterhauptsöhe*: Basion bis zum höchsten Punkt des Stirnbeinkammes. 10. *Kleine Hinterhauptsöhe*: Opisthion bis zum höchsten Punkt des Stirnbeinkammes. 11. *Schnauzenbreite*: An der Naht von Intermaxillare und Maxillare. 12. *Breite zwischen den Wangenhöckern* (Tuber malarre); 13. *Jugalbreite*: Größte Breite zwischen den Proc. zygomatici des Temporale. 14. *Aborale Nasalbreite*: Zwischen den Treffpunkten von Frontale, Nasale und Lacrimale. 15. *Infraorbitalbreite*: Breite zwischen den inneren Rändern der Orbitae an der Naht von Frontale und Lacrimale. 16. *Biorbitalbreite*: Größte Breite zwischen den Außenrändern der Orbitae. 17. *Stirnenge*: Kleinste Breite der Stirn zwischen Orbitae und Hornansatz. 18. *Hinterhauptsenge*: Kleinste Breite des Hinterhauptes zwischen den Schläfeneinschnitten. 19. *Hinterhauptsweite*: Größte Breite zwischen den Pori acustici externi. 20. *Occipitalbreite*: Größte Breite zwischen den Proc. jugulares.

b. Hornmaße

1. *Größte Hornlänge*: Von der Basis entlang der Krümmung. 2. *Hornbasenabstand*: Geringster Abstand der Hornbasen voneinander. 3. *Basisumfang des Hornes*; 4. *Basisumfang des Hornzapfens*; 5. *Größte Hornauslage*: Größte Entfernung zwischen den Außenrändern der Hörner. 6. *Spitzenabstand der Hörner*; 7. *Winkel zwischen den Hornbasen*: Aboraler Winkel, den die Basisteile der Hörner bei Verlängerung bis zur Sagittalnaht der Stirnfläche miteinander bilden. Alle Maße werden in mm angegeben.

Für vergleichende Schädeluntersuchungen ist es unerlässlich, den Einfluß der Größe auf das Schädelbild zu analysieren (KLATT, 1913). Das muß für jede Art gesondert erfolgen, es müssen also die innerartlichen größenbedingten Proportionsänderungen festgestellt werden, bevor ein Vergleich von zwei Arten möglich ist. Soweit mein Material es erlaubte, habe ich dazu allometrische Methoden angewandt. Über diese Methodik liegt eine Reihe von Arbeiten vor. Ich verweise nur auf v. BERTALANFFY (1957), BOHLKEN (1961a), FRICK (1960), KURTÉN (1954), MEUNIER (1959a; 1959b), RÖHRS (1958, 1959, 1961), WETTE (1959). In diesen Arbeiten finden sich Erörterungen über grundsätzliche Fragen der allometrischen Methode.

Die Allometrieformel $y = b \cdot x^a$ erlaubt eine Berechnung des Ausmaßes der Größenabhängigkeit eines Merkmals. In dieser Formel bedeuten y und x die verglichenen Merkmale (etwa x = Basallänge; y = Nasallänge); b ist die Integrationskonstante, das ist die Gesamtheit aller Faktoren, welche außer dem Bezugsmaß (hier Basallänge – Schädelgröße) das Merkmal beeinflussen; a ist der Allometrieexponent, der die Steigung der Allometriegraden bestimmt und damit das Ausmaß der Größenabhängigkeit angibt. Um eine lineare Abhängigkeit oder Korrelation zu erhalten, werden für x und y jeweils die Logarithmen eingesetzt. So erhalten wir:

$\log y = \log b + a \cdot \log x$. Daraus ergibt sich für die Berechnung der Integrationskonstante b : $\log b = \log y - a \cdot \log x$. Der Allometrieexponent a wurde nach der

Formel $a = \frac{\sum (\log y - \log \bar{y})^2}{\sum (\log x - \log \bar{x})^2}$ berechnet (KURTÉN, 1954, WETTE, 1959). Zur

Prüfung des Bestehens einer linearen Korrelation wurde der Korrelationskoeffizient r berechnet:

$$r = \frac{\sum (\log x - \log \bar{x}) \cdot (\log y - \log \bar{y})}{\sqrt{\sum (\log x - \log \bar{x})^2 \cdot \sum (\log y - \log \bar{y})^2}}$$

III. Vergleichende Betrachtung

A. Äußere Erscheinung der verglichenen Arten

Die Beschreibung der einzelnen Arten erfolgt nach JERDON (1867), LYDEKKER (1913), SCHUMANN (1913), GANS (1915), HILZHEIMER (1916), ANTONIUS (1922), URBAIN (1937, 1939), CHASEN (1940), COOLIDGE (1940), CARTER, HILL und TATE (1945), HARPER (1945), SAUVEL (1949), LEKAGUL (1952), REQUATE (1957), WHARTON (1957).

1. Gaur, *Bibos gaurus* (H. Smith) 1827

Außerordentlich kräftig gebaute, große Tiere. Die Bullen erreichen eine Schulterhöhe von 1,80 m bis nahezu 2 m. Gesamtlänge 3,80 m, davon ca. 85 cm Schwanzlänge. Die Kühe werden 1,70 m bis 1,90 m hoch. Die stark bemuskelten Beine sind relativ kurz, vorn länger als hinten. Der Buckel ist stark entwickelt, er endet plötzlich etwa in der Mitte zwischen Schultern und Schwanzansatz. Die Ohren sind recht groß. Der Schwanz reicht etwa bis zum Sprunggelenk. Die Wamme ist gewöhnlich klein. Die Haare sind kurz, nur an Hals, Brust und zwischen den Hörnern etwas verlängert. Die Hörner sind mächtig, an der Basis abgeflacht. Sie senken sich an der Basis etwas nach unten, dann richten sie sich in einem Bogen nach hinten und oben, wobei die Hornspitzen einwärts gerichtet sind. Sie sind von grünlich-gelber Farbe, die Spitzen sind schwarz. Zwischen den Hörnern ist ein Stirnkamm mehr oder weniger stark ausgebildet.

Die Bullen sind dunkel oliv-braun bis schwarz gefärbt, Körperunterseite heller. Der obere Teil der Stirn zum Genick hin ist aschfarben grau, manchmal weißlich braun oder schmutzig weiß. Die Beine sind unterhalb von Carpus und Sprunggelenk weiß oder weißlich. Augen blau. Kühe und junge Bullen sind heller, mehr rötlich gefärbt. Die Kälber sind rötlichbraun, mit schwarzem Aalstreifen, Stirn und Beine bleigrau.

2. Banteng, *Bibos javanicus* (d'Alton) 1823

Der Banteng ist kleiner und leichter als der Gaur. Der Leib ist kräftig, aber nicht massig. Schulterhöhe bei Bullen 1,60 bis 1,80 m. Gesamtlänge 2,90 m, davon 0,85 m Schwanz (HILZHEIMER, 1916).

Der Rückenkamm ist schwächer als beim Gaur und bildet keinen ausgesprochenen Buckel; die Beine sind länger und zierlicher. Der Kopf ist schlanker und wirkt mehr antilopenähnlich. Die Ohren sind groß und länglich-rund. Hals kurz. Der Schwanz hat eine Endquaste und reicht bis etwas unterhalb des Sprunggelenkes. Die Wamme ist am Kinn klein, am Hals etwas größer, insgesamt aber schwach entwickelt.

Die Haarlänge ist überall gleichmäßig. Bei alten Bullen verhornt die Stirnhaut zwischen den Hörnern. Die Hörner sind schlanker als beim Gaur, an der Basis abgeflacht und verdickt. Sie senken sich von der Basis etwas nach unten, wobei sie zunächst schräg nach hinten bzw. seitlich gerichtet sind. Dann biegen sie sich auf, so daß die Spitzen einwärts bzw. rückwärts weisen.

Alte Bullen sind kastanienbraun bis schwarz; Kühe und junge Bullen rötlich bis kastanienbraun, Unterseite heller. Die Beine sind von den Hufen bis etwas über Sprunggelenk und Carpus weiß oder weißlich, ebenso die Lippen und die langen Haare des inneren und oberen Ohrrandes. Auf den Hinterschenkeln ist ein großer weißer Spiegel, der bei der typischen Form von Java am größten ist.

Die Kälber sind ähnlich wie die Kühe gefärbt mit schwarzem Rückenstreifen.

3. Kouprey, *Bibos sauveli* (Urbain) 1937

Der Kouprey steht in bezug auf seine Körpergröße zwischen Gaur und Banteng. Bul-

len erreichen eine Widerristhöhe von 1,90 m. COOLIDGE (1940) gibt für den von EDMOND-BLANC erlegten Bullen eine Schulterhöhe von 1,71 m an. Als Gesamtlänge dieses Tieres wird 2,35 m genannt, wobei aber offensichtlich der 102,5 cm lange Schwanz nicht mitgerechnet wurde.

Der Buckel ist deutlich. Die Beine sind schlank und noch länger als beim Banteng. Die Hufe sind im Vergleich zu Banteng und Gaur zierlich. Der Kopf ist schlank. Der Schwanz mit Endquaste ist sehr lang und reicht deutlich bis unterhalb des Sprunggelenkes. Außerordentlich stark entwickelt ist die Wamme. Sie hängt wie ein Pendel herab und schleift bei alten Bullen durch das Gras (WHARTON). COOLIDGE (1940) gibt 44 cm als pendelnde Länge der Wamme an. Bei Kühen soll sie 10 cm Länge nicht überschreiten.

Die Haare sind kurz und glatt. Die sehr langen, aber schlanken Hörner stehen mit ihren Basen dicht beieinander. Sie verlaufen schräg nach hinten, dann nach oben und vorne, schließlich einwärts und etwas nach rückwärts. Bei älteren Bullen sind die Hörner dicht unterhalb der Spitzen aufgesplittert. Das Aufsplittern soll bei 4jährigen Tieren beginnen und mit 7 bis 8 Jahren abgeschlossen sein.

Alte Bullen sind matt schwarz gefärbt. Die Unterteile der Beine sind wie bei Gaur und Banteng weiß. Bei jüngeren Bullen sind die Flanken grau. Kopf und Wamme sind schwarz. COOLIDGE (1940) beschreibt die Färbung des Kouprey-Bullen in Harvard ausführlich. Die Haare auf Kopf und Schulter sind dunkelbraun bis schwarz. Das Maul ist schieferswarz mit einer dunkel-kastanienbraunen Zone jederseits. Die Haare der Oberlippe sind weiß, die der Unterlippe sepiafarben. – In den Ohren sind weiße Haare, von denen einige ziemlich lang sind. Die Rumpfsseiten und der Buckel sind tief olivgrau. Ein weißlicher Rückenstrich ist angedeutet. Der Bauch ist hellbraun. Die Oberteile der Extremitäten sind schwärzlichbraun, die unteren Hälften weiß. Die Hufe sind schwarz.

Die Kouprey-Kühe erscheinen etwas langbeiniger als Banteng-Kühe. Sie sind gewöhnlich silber- oder mausgrau, oder schwach bräunlich. LEKAGUL (1952) gibt eine Beschreibung einer Kuh:

Der ganze Körper war gräulich-weiß, heller am Bauch, aber dunkler vor den Vorderextremitäten, im Nacken und im Gesicht unterhalb der Augen. Das Weiß der Füße hob sich nicht scharf von dem Grau des Körpers ab. Die Wamme war gut entwickelt, wenn auch nicht so lang wie bei Bullen. In den Ohren waren lange, weiße Haare. Der Buckel war nicht so hoch wie beim Gaur. Keine weißen Schenkelflecken. Der Schwanz war länger und buschiger als bei Banteng oder Gaur.

WHARTON (1957) berichtet von einer Kuh mit breitem, braunem Rückenstreifen. Die Kälber sind grau bis grau-weiß ohne braune Farbtöne wie beim jungen Gaur.

Alle Autoren, die Koupreys beobachten konnten, betonen die Anmut dieses Tieres; besonders die Kühe sollen von antilopenhafter Zierlichkeit sein.

4. Ur, *Bos primigenius* Bojanus 1827

Der Ur ist bereits im 17. Jahrhundert ausgestorben. Die letzte Ur-Kuh wurde 1627 in Polen erlegt. So sind wir für eine Beschreibung der äußeren Erscheinung des Ures auf die Skelettfunde und auf alte Quellen angewiesen. Hier folge ich im wesentlichen REQUATE (1957).

Der Ur war sehr groß. Widerristhöhe nach REQUATE für den alluvialen Ur bei Kühen 1,50 bis 1,70 m, bei Bullen 1,75 m bis annähernd 2 m. Dornfortsätze der Brustwirbel verlängert, aber keine ausgesprochene Buckelbildung. REQUATE schreibt über die Gestalt der Ure: „Der große Kopf mit den dicken, langen Hörnern, relativ kleinen Ohren und großen Augen wurde von einem sehr kräftigen, muskulösen Hals getragen.“ „Der Rücken war zwar mehr gerade, nicht so stark zum Widerrist hin ge-

wölbt wie beim Wisent, aber doch deutlich dahin ansteigend, wie aus der Linie der Proc. spinosi der gefundenen Skelette hervorgeht.“ „Der Rumpf des Ures verjüngte sich nach hinten und hatte stark aufgezoogene Weichen. Die Kruppe war gerade oder jedenfalls nur ganz unmerklich abfallend; die Beine schlank und verhältnismäßig hoch. Der relativ kurze Schwanz reichte nur wenig über das Sprunggelenk.“ „Das Haar war wesentlich kürzer und glatter als beim Wisent, aber doch länger und dicker als beim Hausrind.“ „Die alten Stiere waren schwarzbraun bis schwarz mit weißlich-grauem bis gelblichem, einige Finger breitem Aalstrich der ganzen Rückenlinie entlang. Das Maul hatte wahrscheinlich eine ebenso gefärbte, helle Einfassung. Die Kühe trugen dagegen ein braunrotes Fell und wurden selten dunkler braun. Die Kälber waren rötlich.“ „Die Farbe der Hornscheide des europäischen Ures war weißlich-grau, nur zur Spitze hin wahrscheinlich dunkler oder vielleicht sogar schwärzlich werdend. Die Hörner der ägyptischen Ure scheinen dagegen ganz schwarz gewesen zu sein.“

Die Hörner von *Bos primigenius* waren sehr groß und mächtig. Die Hornzapfen verlaufen zunächst seitwärts, dann nach oben und vorn; die Spitzen weisen einwärts.

Von den bisher besprochenen Arten sind Gaur und Banteng neben dem Kouprey in Kambodscha anzutreffen. Vom Gaur ist es die Unterart *B. gaurus readei* (Lyd.), vom Banteng *B. javanicus birmanicus* (Lyd.). Dieser kontinentale Banteng ist relativ klein, Widerristhöhe bis 1,66 m bei Bullen, und die Bullen werden nicht ganz so schwarz wie die des Java-Banteng.

Neben diesen Wildarten, zu denen noch der Arni-Büffel, *Bubalus arnee* (Kerr) 1792 tritt, gibt es eine Anzahl verschiedener Hausrinder in diesen Gebieten Asiens. Das sind neben Hausbüffel, *Bubalus arnee* f. *bubalis* L.¹ und Balirind, *Bibos javanicus* f. *domestica* Gans, vor allem Rassen des Zebu.

5. Zebu, *Bos primigenius* f. *taurus* L. 1758

Der Zebu wurde früher als domestizierter Abkömmling des Banteng angesehen (KELLER, 1905), doch hat schon GANS (1915) diese Ansicht überzeugend widerlegt. Die Mehrzahl aller späteren Autoren stellen denn auch den Zebu mit zu den taurinen Hausrindern (z. B. ANTONIUS, 1922; STEGMANN VON PRITZWALD, 1924; HILZHEIMER, 1926; KLATT, 1927; DUERST, 1931; HERRE, 1958c) und leiten ihn wie diese vom Ur-*Bos primigenius*, oder dessen domestizierten Formen ab. Über Ursprung und Geschichte des Zebus, besonders der afrikanischen Rassen, hat jüngst EPSTEIN (1956) berichtet.

Innerhalb der Zebugruppe ist es zu einer ähnlichen Rassenmannigfaltigkeit gekommen wie bei den Europäischen Hausrindern. Größe, Färbung, Horngrößen und -stellung sind dabei in den verschiedenen Rassen sehr unterschiedlich. Leider fehlt im Schrifttum eine ausführliche Bearbeitung dieser großen Gruppe und ihrer Besonderheiten. Für indische Zebus finden sich einige Angaben bei GANS (1915). „Die Größe des Zebus ist eine sehr wechselnde. Es kommen Tiere vor, die 1,70 bis 1,80 m, und andere, die nur 1 m Widerristhöhe haben.

Der Zebu ist am häufigsten eisengrau gefärbt. In der Schulter-, Keulen- und Halsgegend beinahe schwarz schattiert, jedoch kommen Variationen vor. Der Mysore-Zebubulle soll fast ganz schwarz sein.“ „Weiter kann man sagen, daß die Kühe durchgehend heller als die Bullen gefärbt sind.“

„Der Verlauf des Gehörns beim Gujrati-Zebubullen ist sehr eigentümlich. Charakteristisch ist die ‚doppelte Curvatur‘ der Hörner.“ „Die Hörner verlaufen zunächst seitwärts, wenden sich dann aufwärts, ein wenig nach vorn und nach innen und biegen schließlich wieder nach außen und hinten.“

¹ Für die Nomenklatur der Haustiere und ihrer wilden Stammformen sei auf BOHLKEN (1958a, 1961b) verwiesen.

Bei anderen Zeburassen sind die Hörner seitwärts, nach hinten oder unten gerichtet.

Der Fettbuckel ist bei den verschiedenen Zeburassen in unterschiedlicher Weise ausgebildet. Es gibt Rassen, denen er völlig fehlt. In bezug auf seine Lage unterscheidet EPSTEIN (1956) zwischen hals- und brustbuckeligen Zeburindern.

Im allgemeinen ist die Wamme bei Zebus sehr gut entwickelt und hängt weit herab. Der Schwanz ist sehr lang mit einer Endquaste.

Auf den malayischen Inseln und dem hinterindischen Festland sollen Zebu- und Balirinder vielfach miteinander gekreuzt werden (ANTONIUS, 1922; DUERST, 1905, 1931). Die Fruchtbarkeit der Bastarde ist oft angezweifelt worden, doch ist nach MERKENS (1929) sicher, daß fruchtbare Nachkommen erzielt werden können.

B. Geographische Verbreitung und Biologie des Kouprey

Über die Biologie und Verbreitung des Kouprey hat besonders WHARTON (1957) ausführlich berichtet. Da seine Arbeit nur sehr schwer zugänglich ist, sollen ihre wesentlichen Befunde hier wiedergegeben werden. Daneben haben SAUVEL (1949a, 1949b) und in geringem Umfang LEKAGUL (1952) Angaben über die Biologie und geographische Verbreitung des Kouprey gemacht.

Geographische Verbreitung und Bestandesgröße

Nach SAUVEL (1949a und b) soll der Kouprey nur in zwei voneinander getrennten Gebieten Kambodschas vorkommen. Diese beiden Bezirke liegen 250 km voneinander entfernt und sind durch den Mekong sowie einen dichten Waldgürtel getrennt. Das größere Gebiet, rechtsseitig des Mekong gelegen, umfaßt 12 000 km² und soll nach

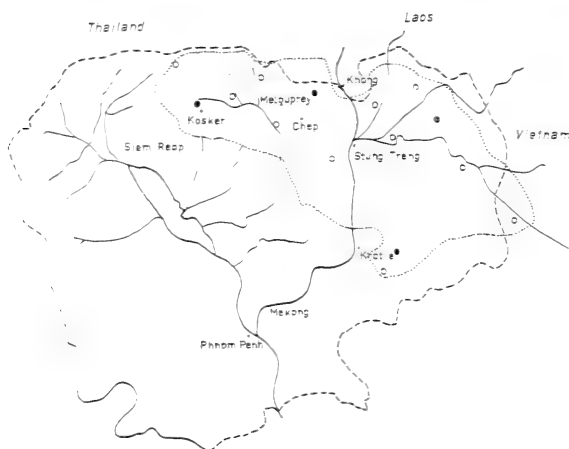


Abb. 2. Verbreitung des Kouprey in Kambodscha. Nach WHARTON (1957). Grenze des Verbreitungsgebietes:; Kouprey-Fundorte: Beobachtungen von WHARTON: ●; Angaben von Jägern und anderen Quellen: ○

SAUVEL 500 bis 600 Koupreys enthalten. In dem anderen Bezirk von 6000 km², linksseitig des Mekong, sollten 200 Koupreys leben. Nach LEKAGUL (1952) und WHARTON (1957) ist das Verbreitungsgebiet des Kouprey größer und nicht in zwei getrennte Vorkommen geteilt (Abb. 2). Danach ist der Kouprey in den offenen Wäldern des nördlichen und östlichen Kambodscha verbreitet und darüber hinaus im südlichen Laos und im westlichen Vietnam anzutreffen. WHARTON führt aus, daß in vielen Gebieten in Kambodscha der dichte, geschlossene Wald schwindet.

Er vermutet, daß in früheren Zeiten die Bedeckung des Landes mit dichtem Wald noch stärker war, daß aber seit der Khmer-Kultur, vor über tausend Jahren, durch die Entwicklung der Landwirtschaft dieser Waldtyp zurückgedrängt wurde. Der Kouprey ist möglicherweise erst in die neugeschaffene, offenere Landschaft eingedrungen, so daß sein Verbreitungsgebiet in Kambodscha in vergangenen Zeiten noch kleiner war als heute.

Nach WHARTON ist es möglich, daß 650 bis 850 Koupreys in Kambodscha existieren. Vielleicht ist ihre Zahl noch höher, selbst bei vorsichtiger Schätzung sind es jedoch mindestens 500 Individuen. Dagegen schätzt WHARTON den Bantengbestand in Kambodscha auf 5000 Tiere.

Biotop

Der Kouprey liebt wie der Banteng die relativ offene Landschaft. Der Gaur ist dagegen ein ausgesprochener Bewohner des dichteren Waldes. Nach WHARTON sind fünf Faktoren für einen Kouprey-Biotop wichtig:

1. Offene Bezirke wie Savannen und offenes Parkland
2. Salzlecken
3. Wasserlöcher in genügender Anzahl
4. Rückzugsmöglichkeiten bei Störungen. Der ganze Bezirk muß so groß sein, daß an verschiedenen Stellen Nahrung, Wasser und Salz zu finden ist, damit eine aufgestörte Herde leicht an anderer Stelle zusagende Bedingungen vorfindet.
5. In der Nähe müssen dichtere Wälder vorhanden sein, die den Tieren in den heißen Perioden tagsüber Zuflucht bieten.

Es scheint eine gewisse Abstufung in den ökologischen Ansprüchen von Kouprey, Banteng und Gaur zu bestehen. Der Kouprey bevorzugt offene Parklandschaft mit sandigem Boden, der Banteng lichte Wälder und schließlich der Gaur dichte Wälder. Zwischen Banteng und Kouprey sind aber wohl in dieser Hinsicht keine tiefgreifenden Unterschiede vorhanden, wie die vielen gemischten Herden beweisen, welche WHARTON beobachtet hat.

Herdenzusammensetzung

Nach SAUVEL (1949b) umfaßt ein Kouprey-Rudel im Durchschnitt 8 bis 10 ♀♀, 1 ♂ und einige Jungtiere. Der größte von SAUVEL beobachtete Trupp wurde von einem Bullen, 27 Kühen und zahlreichen Jungtieren gebildet. Nach WHARTON (1957) sind häufig Kouprey- und Bantengherden vergesellschaftet, besonders im Anschluß an die Paarungszeit. Verschiedene Male wurde ein einzelner Kouprey-Bulle in einer Bantenggruppe beobachtet. Die größte gemischte Gruppe bestand aus 30 Koupreys und 24 Bantengs. Unter den Koupreys waren 4 alte und 4 jüngere Bullen, 17 Kühe und 5 Jungtiere. Koupreys und Bantengs weiden und wandern zwar zusammen, aber normalerweise halten sich die Koupreys in einer eigenen Gruppe beieinander und werden nur selten verstreut zwischen den Bantengs gesehen. Bei zwei Gelegenheiten beobachtete WHARTON Koupreys und Wasserbüffel [*Bubalus arnee* (Kerr)] zusammen. Nach SAUVEL (1949b) werden die Kouprey-Trupps von einer alten Kuh geführt, welche die Richtung und Geschwindigkeit bei Wanderungen angibt. Die Bullen sollen oft am Schluß der Herde folgen. WHARTON berichtet, daß die Herden sich oft teilen und dann später wieder zusammenschließen. Auch er erwähnt, daß oft eine Kuh die Gruppe führt. Anfang Juni sollen sich die Herden teilen in Gruppen von Kühen und solche von Bullen. Bantengherden verhalten sich wahrscheinlich ebenso. Alte Bullen beider Arten können zu Einzelgängern werden.

Nahrung

Kouprey und Banteng scheinen die gleichen Futteransprüche zu stellen. Gräser und Riedgräser sind die Hauptnahrung. Daneben werden gelegentlich Blätter und Früchte gefressen. Der Gaur dagegen soll mehr Blattfresser sein. WHARTON gibt Listen der wichtigsten Gräser und Riedgräser, welche von Kouprey und Banteng gefressen werden.

Fortpflanzung

Die Paarungszeit hat ihren Höhepunkt im April. Die Kälber werden im Dezember und Januar geboren, manche noch im Februar. Die Mütter und Kälber bleiben ungefähr einen Monat allein, bevor sie sich einer Herde anschließen. Das Kalb soll sich die ersten drei bis vier Tage nach der Geburt nicht vom Ort der Geburt entfernen. Alte Kühe sollen ihre Kälber im Alter von zwei bis drei Monaten verlassen, im allgemeinen bleiben Mutter und Kalb wenigstens sechs Monate zusammen.

Junge Kälber sind von deutlich rötlicher Farbe, jungen Bantengs nicht unähnlich. Im Alter von vier bis fünf Monaten werden sie grau.

Bei Banteng und Gaur in Kambodscha werden die Kälber ungefähr zur gleichen Zeit wie die Kouprey-Kälber geboren. — Nach SAUVEL (1949b) soll die Fruchtbarkeit der Kouprey-Kühe geringer als die der Banteng-Kühe sein. Er nennt aus dem Jahre 1932 folgende Zahlen:

Kouprey: 87 Kühe 21 Kälber Banteng: 103 Kühe 37 Kälber

Nach Zahlen von WHARTON (1957) ist jedoch von geringerer Fruchtbarkeit des Kouprey nicht zu reden:

	über 8	♂♂	unter 8	♀♀	Kälber
Kouprey	39		48	145	47
Banteng		126		316	77
			Adulte		Kälber unter 5 Monaten
Gaur			86		8
Wasserbüffel			64		19

Nach diesen Angaben führten 32,4% der Kühe des Kouprey Kälber, beim Banteng dagegen nur 24,4%. Auffallend ist das verschiedene Geschlechtsverhältnis bei Banteng und Kouprey. Beim Kouprey machen die Bullen 37,5% der erwachsenen Tiere aus, beim Banteng nur 28,5%. Zum Vergleich mit Gaur und Wasserbüffel habe ich die Zahl der Kälber auf die Anzahl aller Tiere der jeweiligen Arten (ad. + juv.) bezogen. Von der Gesamtzahl sind beim Gaur 8,5% Kälber, beim Banteng 14,8%, beim Kouprey 16,8% und schließlich beim Wasserbüffel 22,9%. Diese Werte widersprechen der Aussage von SAUVEL.

C. Vergleichende Schädeluntersuchung

Die systematische Gliederung der Säugetiere beruht hauptsächlich auf Besonderheiten im Schädelbau. Das trifft auch für die *Bovini* zu. So muß also untersucht werden, ob der Kouprey auf Grund von Schädeleigentümlichkeiten in seiner systematischen Stellung beurteilt werden kann. Solche vergleichenden Schädeluntersuchungen wurden für den Kouprey bereits von COOLIDGE (1940) und BOHLKEN (1958b) durchgeführt. COOLIDGE hatte aber nur einen Kouprey-Schädel zur Verfügung, den er mit Schädeln anderer Rinder vergleichen konnte. Dieser Mangel an Material führte dann auch an einigen Stellen zu falschen Schlüssen. Auf der anderen Seite ist meine Auffassung von 1958 bei dem heutigen Stand der Kenntnisse vom Kouprey schon deshalb nicht mehr haltbar, da nicht anzunehmen ist, daß 500 bis 800 Tiere heute durch Artkreuzung in freier Wildbahn entstanden sind. Da ich in den letzten Jahren Gelegenheit hatte, das mir zur Verfügung stehende Schädelmaterial zu erweitern, soll erneut versucht werden, durch eine vergleichende Betrachtung die Besonderheiten des Kouprey-Schädels zu erfassen.

Durch die Arbeiten von KLATT (1913) und anderen wissen wir, daß die absolute

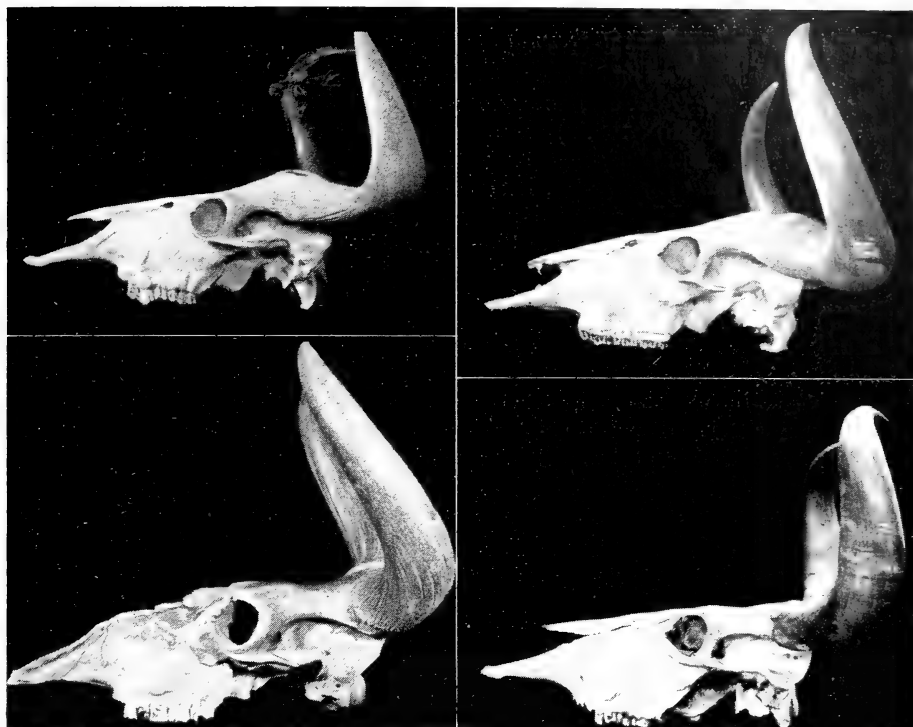


Abb. 3 (oben links). Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M. C. Z. 38108). – Abb. 4 (oben rechts). Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M. C. Z.: 46589) – Abb. 5 (unten links). Schädel von *Bos primigenius* ♂ (Z. S. M. 1943/28) – Abb. 6 (unten rechts). Schädel von *Bos primigenius* f. *taurus*, Zebu ♂ (M. N. H. N.: 1870–243). (Bei sämtlichen Schädelabbildungen ist zu beachten, daß sie nicht alle im gleichen Maßstab verkleinert sind. Die Werte für die Basallänge der Schädel sind Tab. 11 zu entnehmen)

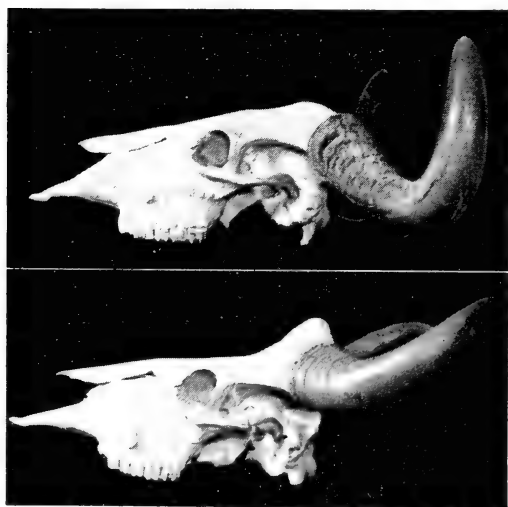


Abb. 7 (oben). Schädel von *Bibos javanicus* ♂ (R. N. H. L.: 15396) – Abb. 8 (unten). Schädel von *Bibos gaurus* ♂ (Z. M. H.: [300])

Größe eines Tieres einen Einfluß auf die Gestalt des Schädels hat. Als Maßstab der Größe muß nun bei Schädeluntersuchungen zwangsläufig ein am Schädel zu nehmendes Maß dienen. Im allgemeinen wird dazu die Schädelgröße gewählt, so benutze auch ich die Basallänge als Ausdruck für die Schädelgröße. In den letzten Jahren wird immer häufiger die allometrische Methode mit Erfolg bei Schädeluntersuchungen verwendet. Sie ist ein nützliches Hilfsmittel zur Beurteilung des Größeneinflusses und anderer Korrelationen am Schädel. Soweit mein Material das erlaubte, habe ich mich daher um eine allometrische Auswertung bemüht. Dabei habe ich in allen Fäl-

len die doppelt-logarithmische Auftragung der Werte gewählt, da sie eine bessere Übersicht und damit eine sichere Beurteilung ermöglicht. Im allgemeinen habe ich die Koupreyschädel (Abb. 3 und 4) mit denen von Ur, *Bos primigenius* Boj. (Abb. 5), Zebu, *Bos primigenius* f. *taurus* (Abb. 6), Banteng, *Bibos javanicus* (d'Alton) (Abb. 7) und Gaur, *Bibos gaurus* (H. Smith) (Abb. 8) verglichen. In einigen Fällen wurde zur Ergänzung Material vom Yak, *Bos (Poëphagus) mutus* Przewalski, und vom Europäischen Hausrind, *Bos primigenius* f. *taurus* L., herangezogen. Die Werte der Allometrie konstanten für die in den Abbildungen 9 bis 17 dargestellten Korrelationen sind in Tab. 1 zusammengefaßt. Die Meßwerte für alle Maße sind am Schluß der Arbeit in Tabellen angeführt.

1. Allometrische Untersuchung

Gaumenlänge: In der Abb. 9 ist die Korrelation zwischen Basallänge und Gaumenlänge dargestellt. Die Kouprey-Schädel haben die relativ größte Gaumenlänge, sie unterscheiden sich aber in diesem Merkmal nur wenig von Gaur und Banteng. Die

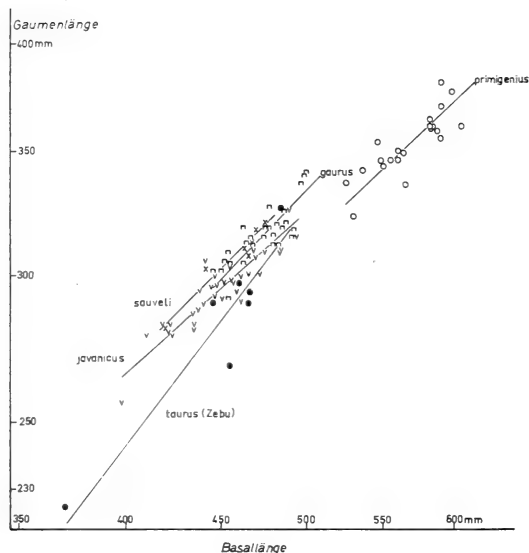


Abb. 9. Gaumenlänge in Beziehung zur Basallänge. Doppelt logarithmische Auftragung. Bedeutung der Symbole: *B. sauveli* X; *B. javanicus* V; *B. gaurus* □; *B. primigenius* O; *B. primigenius* f. *taurus*, Zebu ●

Formen der Gattung *Bos*, Ur und Zebu haben einen relativ kürzeren Gaumen. Eine zusätzliche Prüfung ergab, daß die Europäischen Hausrinder ebenfalls relativ kurze Gaumen haben. Die für sie ermittelte Gerade ergibt ungefähr eine Verlängerung der für die Ur-Schädel eingetragenen Geraden. Das macht wahrscheinlich, daß der starke Anstieg der Allometrie geraden für die Zebu-Schädel in diesem Fall nicht die wahre Abhängigkeit angibt, sondern daß hier ein Fehler vorliegt, der durch zu geringes Material verursacht ist. Insgesamt hebt sich also die Gattung *Bibos* in diesem Merkmal etwas von der Gattung *Bos* ab, und zwar besitzen die *Bibos*-Formen relativ zur Basallänge einen längeren Gaumen. Die Kouprey-Schädel fallen hier in den Bereich der Gattung *Bibos*.

dargestellt. In diesem Merkmal unterscheiden sich die Gattungen *Bibos* und *Bos* sehr deutlich. Leider ist dieses Maß bei anderen Autoren nicht üblich, so daß mir nur die Werte für die von mir selbst vermessenen Schädel zur Verfügung stehen. Dieser Mangel trifft vor allem beim Ur zu. Daher wurde diese Korrelation auch für die Bullen des Europäischen Hausrindes berechnet und graphisch dargestellt ($n = 18$; $a = 0,729$; $b = 1,809$; $r = 0,929$; $zw = 0,5897$). Bei einer Extrapolation der Allometrie geraden für die Hausrinder in den Größenbereich der Ure zeigt sich, daß die wenigen zur Verfügung stehenden Wertepaare für den Ur ebenfalls im Bereich dieser

Hirnlänge: Die Korrelation zwischen der Basallänge des Schädels und der Hirnlänge ist in Abb. 10

Allometrie konstanten

a. Allometrie konstanten für <i>Bibos sauveli</i>						b. <i>Bibos javanicus</i>					
	n	Allometrie- exponent a	Faktor b	Korrel. koeff. r	zw v r ¹ b. 1 %	n	a	b	r	zw 1 %	
1. Gaumenlänge (Abb. 9)	6	0,997	0,682	0,975	0,9172	36	0,889	1,289	0,915	0,4487	
2. Hirnlänge (Abb. 10)	6	1,091	0,224	0,893	"	23	1,264	0,0832	0,705	0,5368	
3. Nasallänge (Abb. 11)	6	1,536	0,0166	0,649	"	35	1,718	0,00471	0,701	0,4487	
4. Profilänge (Abb. 12)	6	1,195	0,369	0,963	"	22	1,469	0,0729	0,722	0,5368	
5. Schnauzenbreite (Abb. 13)	6	1,619	0,00456	0,390	"	23	1,431	0,0132	0,724	0,5368	
6. Stirnenge (Abb. 14)	6	0,9399	0,563	0,881	"	37	1,069	0,284	0,485	0,4182	
7. Hinterhauptweite (Abb. 15)	6	1,740	0,00438	0,799	"	37	1,083	0,288	0,783	0,4182	
8. Hinterhauptshöhe (Abb. 16)	6	0,988	0,432	0,941	"	34	1,355	0,0510	0,642	0,4487	
9. Hornbasenabstand (x) — Hinterhauptsenge (y) (Abb. 17)	6	0,935	0,992	0,154	"	34	0,799	1,902	0,505	0,4487	
c. <i>Bibos gaurus</i>						d. <i>Bos primigenius</i>					
1. Gaumenlänge (Abb. 9)	29	1,054	0,477	0,825	0,4869	21	0,952	0,844	0,831	0,5487	
2. Hirnlänge (Abb. 10)	10	1,153	0,156	0,582	0,7646	—	—	—	—	—	
3. Nasallänge (Abb. 11)	29	2,309	0,000145	0,721	0,4869	19	2,015	0,000717	0,796	0,5751	
4. Profilänge (Abb. 12)	11	1,4899	0,0712	0,511	0,7348	—	—	—	—	—	
5. Schnauzenbreite (Abb. 13)	10	2,479	0,000242	0,833	0,7646	27	1,585	0,00508	0,492	0,4869	
6. Stirnenge (Abb. 14)	29	1,855	0,00267	0,624	0,4869	34	1,417	0,0302	0,480	0,4487	
7. Hinterhauptweite (Abb. 15)	16	2,396	0,0000976	0,679	0,6226	23	1,625	0,00949	0,550	0,5368	
8. Hinterhauptshöhe (Abb. 16)	—	—	—	—	—	34	2,014	0,000635	0,280	0,4487	
9. Hornbasenabstand (x) — Hinterhauptsenge (y) (Abb. 17)	29	1,142	0,243	0,316	0,4860	31	0,377	31,63	0,161	0,4869	

1 — 8 korreliert mit der Basallänge (x)
1 Die Werte für den Zufallshöchstwert (zw) von r wurden der Tab. VI von FISHER u. YATES (1953) entnommen

1 — 8 korreliert mit der Basallänge (x)

1 Die Werte für den Zufallshöchstwert (zw) von r wurden der Tab. VI von FISHER u. YATES (1953) entnommen

Tabelle 1

Allometrikonstanten (Fortsetzung)

e. Allometrikonstanten für <i>Bos primigenius</i> f. <i>taurus</i> , Zebu					
	n	Allometrie- exponent a	Faktor b	Korrel. koeff. r	zw v. r b. 1%
1. Gaumenlänge (Abb. 9)	7	1,316	0,0915	0,943	0,8745
2. Hirnlänge (Abb. 10)	7	1,147	0,146	0,967	"
3. Nasallänge (Abb. 11)	7	1,426	0,0298	0,960	"
4. Profillänge (Abb. 12)	7	1,375	0,1198	0,969	"
5. Schnauzenbreite (Abb. 13)	7	1,098	0,112	0,967	"
6. Stirnenge (Abb. 14)	7	1,312	0,0595	0,689	"
7. Hinterhauptweite (Abb. 15)	7	0,865	0,932	0,832	"
8. Hinterhauptshöhe (Abb. 16)	7	1,313	0,0494	0,819	"
9. Hornbasenabstand x — Hinterhauptsenge y) (Abb. 17)	7	0,909	1,845	0,939	"

Geraden liegen. Das bedeutet, daß in diesem Merkmal zwischen Ur und Hausrind nur ein größenbedingter Unterschied besteht. So kann mit Vorsicht die Gerade für die Hausrinder als Ersatz für die Ur-Gerade angesehen werden. Auch vom wilden Yak reicht das Material ($n = 2$) bei diesem Merkmal nicht zu einer Berechnung aus. Auch hier wurde die Gerade für die Haustiere *Bos* (*Poëph. mutus* f. *grunniens*, berechnet

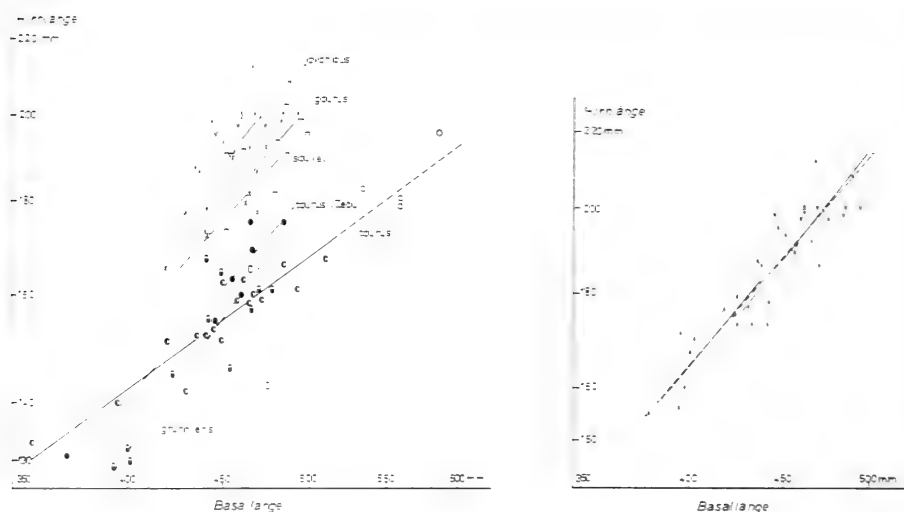


Abb. 10. Links: Hirnlänge in Beziehung zur Basallänge. Doppelt logarithmische Auftragung. *B. saucvelli* ∇ ; *B. javanicus* ∇ ; *B. gaurus* \square ; *B. primigenius* \circ ; *B. primigenius* f. *taurus*, Zebu \bullet ; Europ. Hausrind \bullet ; *B. Poëphagus mutus* \circ ; f. *grunniens* \bullet . Rechts: Hirnlänge in Beziehung zur Basallänge bei *Bibos javanicus* (V) und *B. javanicus* f. *domestica* (I). Doppelt logarithmische Auftragung

und gezeichnet ($n = 11$; $a = 1,406$; $b = 0,0289$; $r = 0,8649$; $zw = 0,7348$). Insgesamt zeigt sich bei der Hirnlänge eine deutliche Trennung der Gattungen *Bibos* und

Bos (einschließlich *Poëphagus*). Die Arten der Gattung *Bibos* haben eine relativ zur Basallänge längere Hirnkapsel. Auch in absoluten Werten erreichen nur die großen Ur die Hirnlänge von Banteng oder Gaur. Die Kouprey-Schädel liegen auch bei diesem Merkmal im Bereich der Gattung *Bibos*. Anders als bei der Gaumenlänge sind sie aber „*Bos*-ähnlicher“ als Banteng und Gaur.

In bezug auf die Korrelation der Hirnlänge mit der Basallänge muß ich meine Ausführungen von 1958 (BOHLKEN 1958b) berichtigen. Bei dem Vergleich des Typus-Schädel von *B. sauveli* mit den drei anderen Schädeln aus dem Pariser Museum ergab sich, daß der Typus die relativ größte Hirnlänge hat, bei der größten Schädelgröße. Die Annahme, daß bei Rindern ebenso wie bei anderen Säugern die Hirnlänge innerhalb einer Art mit wachsender Schädelgröße relativ abnimmt, führte zu dem Schluß, daß hier ein wesentlicher Unterschied zwischen dem Typus-Schädel und den drei anderen Schädeln vorläge. Ausgehend von der Meinung, daß es sich bei dem Kouprey um einen Bastard von Banteng und Zebu handele, wurde dieser Unterschied in der Hirnlänge dadurch erklärt, „daß in einem Fall der domestizierte, im anderen Fall der wilde Banteng ein Elternteil ist.“ Der Vergleich mit den beiden Kouprey-Schädeln aus Harvard lehrt aber, daß die Hirnlänge der Pariser Schädel durchaus im normalen Bereich der Variation beim Kouprey liegt, und daß die Hirnlänge mit wachsender Schädelgröße beim Kouprey nicht relativ abnimmt, sondern eher relativ zunimmt ($a = 1,091$), wie es jetzt auch für die anderen Rinderarten ermittelt wurde (z. B. Banteng $a = 1,264$). Darüber hinaus ergibt ein Vergleich von wilden und domestizierten Bantengs (Abb. 10b), daß in diesem Merkmal kein domestikationsbedingter Unterschied festzustellen ist (Balirind $n = 11$; $a = 1,219$; $b = 0,111$; $r = 0,835$; $zw = 0,7348$). Die geringe Abweichung in der Lage der Allometriegerade für Banteng und Balirind ist wohl mit hoher Wahrscheinlichkeit als zufällig (zu geringes Material) anzusprechen.

So stimmen die drei Schädel aus Paris also auch in diesem Merkmal mit den übrigen Kouprey-Schädeln überein, wie es schon 1958 für die übrigen Schädelmerkmale festgestellt wurde.

Nasallänge: Die Länge der Nasalia nimmt bei allen verglichenen Arten mit wachsender Schädelgröße sehr stark zu (Abb. 11). Beim Gaur ist diese Zunahme am stärksten ($a = 2,309$). Diese Art hat auch die relativ zur Basallänge längsten Nasenbeine, während sie beim Banteng relativ am kürzesten sind. Allerdings sind die zwischen Banteng und Ur bestehenden Unterschiede in der Nasallänge nicht von systematischem Wert, denn wie aus der graphischen Darstellung hervorgeht, sind diese Differenzen mehr oder minder nur durch die unterschiedliche Schädelgröße bedingt. Die Kouprey-Schädel fallen in diesem Merkmal in die Variationsbreite des Gaur, sie haben also ebenfalls sehr lange Nasalia. Es scheint allerdings ein anderes Ausmaß der Größenabhängigkeit als beim Gaur zu bestehen, doch reicht in diesem Fall das Material vom Kouprey zu einer eingehenden Analyse nicht aus.

PILGRIM (1939) führt aus, daß sich die Gattungen *Bos* und *Bibos* auch in der Nasallänge unterscheiden sollen. *Bos* soll lange, *Bibos* kurze Nasalia haben. Die Untersuchung eines größeren Materials zeigt nun deutlich, daß dies nicht der Fall ist. Von diesen Formen hat zwar absolut der Ur die längsten Nasalia, doch überschneiden sich auch dabei die Variationsbreiten von Gaur und Ur. Relativ zur Basallänge des Schädels hat zweifellos *Bibos gaurus* die längsten Nasenbeine. Daß der Banteng, *Bibos javanicus*, sich nicht wesentlich von *Bos primigenius* in der Nasallänge unterscheidet, wurde bereits ausgeführt. Aus der Abb. 11 wird klar ersichtlich, daß eine Trennung der beiden Gattungen nach diesem Merkmal also nicht möglich ist.

Profillänge: In der Merkmalskorrelation Profillänge-Basallänge (Abb. 12) stimmt der Kouprey am ehesten mit dem Zebu überein. Banteng, Gaur und auch wohl der Ur

haben eine relativ größere Profillänge. Eine Nachprüfung ergab, daß die Allometriegerade für die Europäischen Hausrinder nahezu mit der für die Zebus ermittelten zusammenfällt. Die vom Ur verfügbaren Angaben reichen für eine Berechnung der Größenabhängigkeit nicht aus.

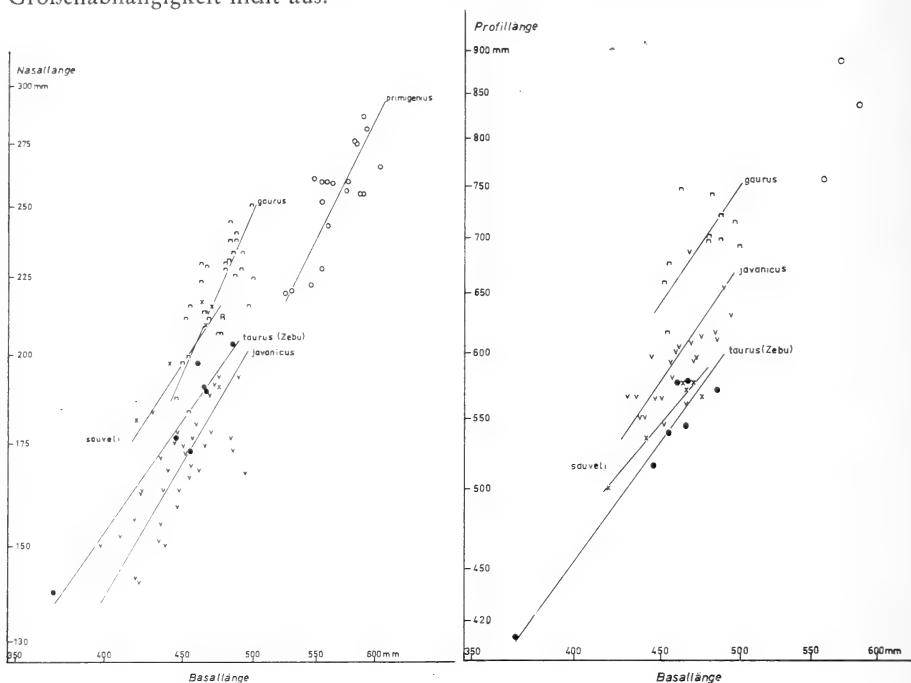


Abb. 11 (links). Nasallänge in Beziehung zur Basallänge. Doppelt logarithmische Auftragung. (Symbole wie in Abb. 9) – Abb. 12 (rechts). Profillänge in Beziehung zur Basallänge. Doppelt logarithmische Auftragung. (Symbole wie in Abb. 9)

Schnauzenbreite: Eine große Variabilität zeigt der Kouprey in der Schnauzenbreite (Abb. 13). Wenn überhaupt von einer Übereinstimmung gesprochen werden kann, so ist sie zwischen Kouprey und Zebu am größten, am geringsten zwischen Kouprey und Banteng.

Hier sei auf ein methodisches Problem hingewiesen. Noch stärker als bei der Nasallänge fällt bei der Korrelation der Schnauzenbreite mit der Basallänge eine gewisse Übereinstimmung der Allometriegerade für Ur und Banteng auf, d. h. man hat den Eindruck, daß beide Formen um eine einheitliche Allometriegerade herum angeordnet sind. Zwar sind auch hier die Allometrieexponenten etwas verschieden (Ur $a = 1,585$; Banteng $a = 1,431$), doch es erscheint fraglich, ob diese Differenz tatsächlich signifikant ist. Wir können also mit Recht sagen, daß die zwischen Ur und Banteng bestehenden Unterschiede in der Schnauzenbreite keinerlei taxonomischen Wert haben, sondern nur größenbedingt sind. Damit ist aber auch schon die Grenze der Aussagemöglichkeit auf Grund der allometrischen Untersuchung erreicht. Keinesfalls ist es nun statthaft, aus der Anordnung um eine Allometriegerade auf Artgleichheit der verglichenen Formen zu schließen. Dazu müssen natürlich auch alle anderen Merkmale berücksichtigt werden. In diesem Fall wird kein Systematiker auf den Gedanken verfallen, Ur und Banteng in einer Art zusammenzufassen, da eine Fülle anderer Tatbestände dagegen spricht. Es zeigt diese Betrachtung daher deutlich, wie gering der systematische Wert von Einzelmerkmalen ist, und daß nur die Kombination

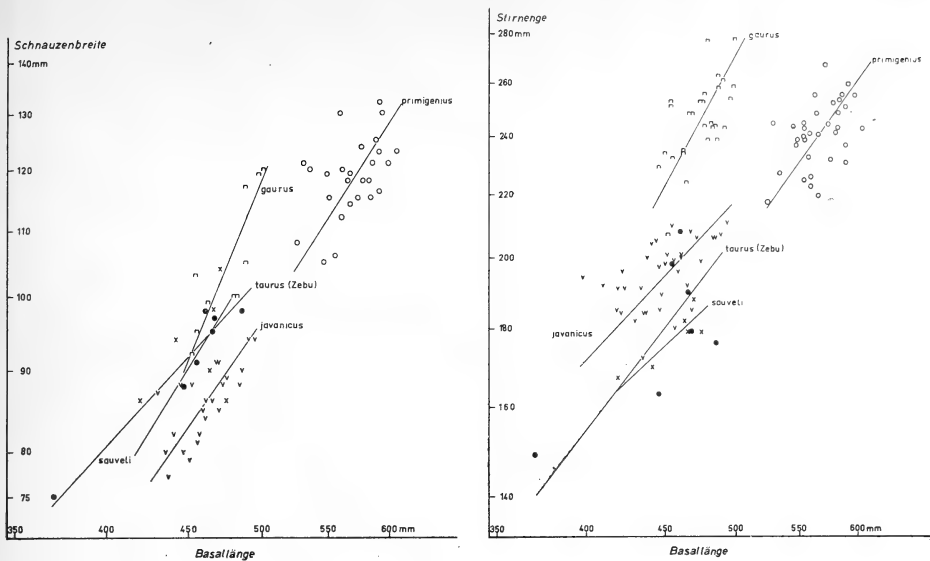


Abb. 13 (links). Schnauzenbreite in Beziehung zur Basallänge. Doppelt logarithmische Auftragung. (Symbole wie in Abb. 9) – Abb. 14 (rechts). Stirnenge in Beziehung zur Basallänge. Doppelt logarithmische Auftragung. (Symbole wie in Abb. 9)

vieler Merkmale dem Systematiker eine Entscheidung ermöglicht. Dies Problem wird uns später noch beschäftigen müssen.

Stirnenge: Bei einer Betrachtung des Kouprey-Schädels fällt auf, daß er im Vergleich zum Banteng-Schädel schlank und gestreckt wirkt. Dieser Eindruck wird durch die graphische Darstellung der Werte für die Stirnenge (Abb. 14) bestätigt. Vor allen anderen verglichenen Arten zeichnet sich der Gaur durch eine relativ zur Basallänge besonders breite Stirn aus; bei ihm ist auch die größenabhängige Veränderung am stärksten. Der Banteng-Schädel ist wesentlich schlanker als der des Gaur, jedoch immer noch breiter als die Zebu-Schädel. Die Werte für die Stirnenge beim Ur sind absolut mit denen des Gaur gleich, relativ zur Basallänge jedoch viel geringer. Die graphische Darstellung zeigt, daß auch die Allometrie Gerade für die Bantengschädel noch über jener der Urschädel liegt. Die Geraden sind gegeneinander transponiert (MEUNIER, 1959). Die Kouprey-Schädel liegen im Bereich der Variation der Zebu-Schädel, sind aber im Mittel noch etwas schlanker als diese. Somit hat der Kouprey von den besprochenen Formen den schlankesten Schädel.

Hinterhauptsweite: Die Schlankheit der Kouprey-Schädel prägt sich auch am Hinterhaupt aus. Die in Abb. 15 dargestellte Korrelation zwischen Hinterhauptsweite und Basallänge läßt das klar erkennen. Wieder sind die Gaur-Schädel relativ am breitesten, wenn auch in diesem Maß die Ur-Schädel absolute größere Werte erreichen. Die Hinterhauptsweite kleiner Gaur-Schädel fällt in die Variationsbreite der Bantengschädel gleicher Größe, hier liegt ein deutlicher Fall von divergierender Transposition (BOHLKEN 1961a) vor. Klar abgesetzt von gleich großen Gaur- und Banteng-Schädeln bilden die Werte für die Kouprey-Schädel mit jenen für die Zebus eine Gruppe. Dem geringen Material nach zu urteilen, ist aber das Ausmaß der Größenabhängigkeit bei Kouprey und Zebu verschieden, was sich in dem unterschiedlichen Anstieg der Geraden ausdrückt. Die geringe Zahl der Schädel erlaubt aber keine statistische Absicherung dieser Geraden. So kann nur ausgesagt werden, daß Kouprey und Zebu eine Wertegruppe bilden, die sich insgesamt von den anderen Arten abhebt.

$a = 1,403$; $b = 0,0302$; $r = 0,803$; $zw = 0,5897$), ebenso die für die Schädel vom Wildyak ($n = 6$, $a = 1,426$; $b = 0,0271$; $r = 0,2735$; $zw = 0,9172$). Die Werte für Ur, Yak, Eur. Hausrind und Zebu bilden mehr oder minder einen Punkteschwarm, der deutlich von den *Bibos*-Arten abgesetzt ist. Die Werte für den Kouprey liegen zwischen denen von Banteng und den *Bos*-Formen. Die Allometriererade für die Kouprey-Schädel kennzeichnet etwa die Grenze zwischen *Bibos* einerseits und *Bos* andererseits. So ist also festzustellen, daß die Kouprey-Schädel in diesem Merkmal eine Zwischenstellung zwischen *Bibos* und *Bos* einnehmen.

Hinterhauptsenge: Beim Vergleich der Kouprey-Schädel mit Schädeln von Arten der Gattungen *Bibos* und *Bos* fällt die starke Einschnürung des Hinterhauptes durch die Schläfeneinschnitte beim Kouprey auf. Durch dieses Merkmal unterscheidet sich der Kouprey klar von allen anderen verglichenen Formen. Nur beim indischen Büffel, *Bubalus arnee* (Kerr), sind die Werte für die Hinterhauptsenge ähnlich klein. Ich konnte bereits 1958 nachweisen, daß bei *Bibos javanicus* die Hinterhauptsenge umso kleiner wird, je mehr die Hornbasen einander genähert sind. Diese Korrelation zwischen Hornbasenabstand und Hinterhauptsenge wurde jetzt erneut an einem größeren Material überprüft. In der Abb. 17 ist diese Beziehung bei Ur, Zebu, Europ. Hausrind, Yak, Banteng, Balirind, Gaur und Kouprey graphisch dargestellt. Aus dieser Auftragung geht zunächst hervor, daß die Werte für die Kouprey-Schädel annähernd in der Verlängerung der Allometrieraden für die Banteng-Schädel liegen. Das bestätigt meine Feststellung von 1958, daß die Kouprey-Schädel in diesem Merkmal

der Korrelation folgen, die innerartlich beim Banteng gilt. Das bedeutet anders ausgedrückt: Ein Banteng-Schädel, bei dem die Hörner so dicht wie beim Kouprey gestellt wären, würde auch eine so kleine Hinterhauptsenge wie der Kouprey haben. Das bestätigen auch die eingetragenen Werte für den domestizierten Banteng ($n = 10$; $a = 0,4925$; $b = 7,516$; $r = 0,294$; $zw = 0,7646$). Dadurch wird ersichtlich, daß die starke Einschnürung des Hinterhauptes beim Kouprey durchaus im Bereich der Ausprägung dieses Merkmals in der Gattung *Bibos* liegt. Die Formen der Unterart *Bos (Bos)* heben sich in dieser Korrelation wieder von der Gattung *Bibos* ab; selbst Zwerggrinder mit sehr enggestellten Hörnern erreichen nicht die niedrigen Werte für die Hinterhauptsenge, welche für die Masse der *Bibos*-Schädel charakteristisch ist. Die Allometriekonstanten für das Europäische Hausrind sind: $n = 14$; $a =$

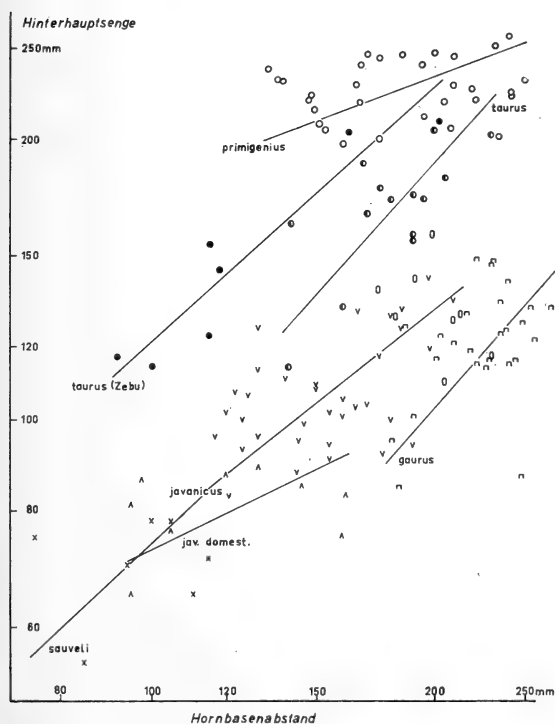


Abb. 17. Hinterhauptsenge in Beziehung zum Hornbasenabstand. Doppelt logarithmische Auftragung. (Symbole wie in Abb. 10)

1,124; $b = 0,489$; $r = 0,706$; $zw = 0,6614$. Bei den Werten für die Ure ist zu bedenken, daß der Hornbasenabstand nicht zu messen ist, sondern nur der Abstand zwischen den Basen der Hornzapfen. Die wirklichen Werte für den Hornbasenabstand werden also etwas kleiner sein. Das würde sich in der graphischen Darstellung aber nur so auswirken, daß die Allometriererade für die Ure bei gleichbleibender Lage zur y-Achse (Hinterhauptsenge) in bezug auf die x-Achse (Hornbasenabstand) etwas in Richtung auf den Nullpunkt verschoben würde. Diese Lage würde aber die Unterschiede zu *Bibos* noch deutlicher hervorheben. Die Werte für die Schädel des wilden Yak [Untergattung *Bos* (*Poëphagus*)] variieren bei dieser Korrelation sehr und greifen auf den *Bibos*-Bereich über. Für das Problem der systematischen Zuordnung des Kouprey ergibt sich also, daß die Kouprey-Schädel in dieser Korrelation ein *Bibos*-typisches Merkmal zeigen.

Zusammengefaßt läßt sich auf Grund der allometrischen Untersuchung der Schädel aussagen: Die Schädel des Kouprey stimmen in einigen Merkmalen (Gaumenlänge, Hirnlänge, Hinterhauptsenge) mit denen von *Bibos* überein, in anderen mit den Schädeln des Zebu (Profillänge, Stirnenge, Hinterhauptsweite). Die Gattungen *Bibos* und *Bos* lassen sich mit allometrischen Methoden nur in wenigen Korrelationen trennen. Das trifft zu für die Hirnlänge, die bei den *Bibos*-Arten relativ größer ist als bei *Bos*. Die Kouprey-Schädel liegen hier im Bereich der Gattung *Bibos*. Weiter ermöglicht die Größe der Hinterhauptshöhe eine Trennung der Gattungen, sie ist bei *Bibos* relativ zur Basallänge des Schädels größer als bei *Bos*, was auf der weitgehenden Reduktion der Parietalzone in dieser Gattung beruht. In diesem Merkmal nehmen die Kouprey-Schädel eine Zwischenstellung zwischen *Bibos* und *Bos* ein. Schließlich zeigte sich bei der Korrelation der Hinterhauptsenge mit dem Abstand der Hornbasen voneinander im wesentlichen eine Trennung der Gattungen, wobei die Kouprey-Schädel eindeutig die für *Bibos* charakteristische Merkmalsausformung haben.

2. Metrische Angaben

In der Literatur finden sich einige Angaben über Unterschiede im Schädelbau zwischen *Bos* und *Bibos*. In jüngerer Zeit haben besonders PILGRIM (1939) und SOKOLOV (1954) darüber Aussagen gemacht. Bei der Besprechung der Korrelation zwischen Nasallänge und Basallänge wurde bereits darauf hingewiesen, daß dieses Merkmal keine klare Trennung der beiden Gattungen erlaubt, wie PILGRIM (1939) es angibt. Es sollen nun einige andere Merkmale überprüft werden.

SOKOLOV (1954) führt aus, daß bei *Bibos* die Breite zwischen den Wangenhöckern (Tuber malare) größer sei als die Breite zwischen den Orbitae (Infraorbitalbreite), während bei *Bos* und *Bison* das Verhältnis umgekehrt sein soll. Die Werte für die Wangenhöckerbreite und die Infraorbitalbreite bei den verglichenen Arten sind in Tab. 2 zusammengestellt.

Aus dieser Tabelle geht eindeutig hervor, daß die Aussage von SOKOLOV über das Verhältnis dieser Breitenmaße für die Gattung *Bibos* nicht zutreffend ist. Allerdings gibt es bei Wildtieren nur bei den Arten dieser Gattung Schädel, bei denen die Wangenhöckerbreite größer ist als die Infraorbitalbreite. Berücksichtigt man bei *Bos* nur die Wildformen Ur und Yak, so ist in den Mittelwerten für den Index ein Unterschied zwischen *Bos* und *Bibos* deutlich, allerdings überschneiden sich die Variationsbreiten. Immerhin läßt sich für die Wildformen aussagen, daß die Arten der Gattung *Bibos* relativ zur Infraorbitalbreite eine größere Wangenhöckerbreite des Schädels haben. Das trifft aber nicht mehr zu, wenn man auch die Haustiere der Gattung *Bos* berücksichtigt; so liegt der Indexmittelwert für das Europäische Hausrind über dem des Gaur. Die Kouprey-Schädel nun haben einen noch höheren Indexwert als der Banteng. Bei

ihnen sind die beiden Breitenmaße im Mittel ungefähr gleich groß. In dieser Beziehung stehen sie also *Bibos* viel näher als *Bos*.

Tabelle 2

Wangenhöckerbreite und Infraorbitalbreite

♂♂	Wangenhöckerbreite mm	Infraorbitalbreite mm	Wangenhöckerbreite i. % d. Infraorbitalbreite
<i>Bos primigenius</i> n = 8	185 – 209 195	220 – 279 263	69,8 – 84,1 74,3 %
<i>Bos primigenius</i> f. <i>taurus</i> , Eur. Hausrind n = 17	118 – 194 164	134 – 215 179	80,9 – 107,0 91,9 %
<i>Bos primigenius</i> f. <i>taurus</i> , Zebu n = 7	133 – 166 155	150 – 211 175	84,1 – 98,2 89,0 %
<i>Bos</i> (Poëph.) <i>mutus</i> n = 9	156 – 183 175	187 – 237 214	77,2 – 86,0 81,6 %
<i>Bibos gaurus</i> n = 24	165 – 204 181	164 – 229 200	76,4 – 106,7 90,6 %
<i>Bibos javanicus</i> n = 24	135 – 174 157	133 – 192 164	81,5 – 110,3 96,3 %
<i>Bibos sauveli</i> n = 6	137 – 158 148	130 – 157 147	93,2 – 110,0 100,9 %



Abb. 18 (oben links). Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M. C. Z.: 38108) – Abb. 19 (oben rechts). Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M. C. Z.: 46589) – Abb. 20 (unten links). Schädel von *Bos primigenius* ♂ (Z. S. M.: 1943/28) – Abb. 21 (unten rechts). Schädel von *Bos primigenius* f. *taurus*, Zebu ♂ (M. N. H. N.: 1870 – 243)

Sowohl PILGRIM (1939) als auch SOKOLOV (1954) weisen auf die unterschiedliche Gestaltung des Hinterhauptes bei *Bos* und *Bibos* hin und zwar in bezug auf die Einschnürung durch die Schläfeneinschnitte (Hinterhauptsenge). Nach PILGRIM soll bei *Bos* die Hinterhauptsenge oft doppelt so breit wie die Breite der Condyli occipitales sein, bei *Bibos* dagegen wesentlich kleiner. SOKOLOV gibt für *Bos* an, daß die Hinterhauptsenge größer ist als die Condylenbreite, bei *Bibos* soll es umgekehrt sein. Die Werte für die Hinterhauptsenge und die Condylenbreite sind der Tab. 3 zu entnehmen.

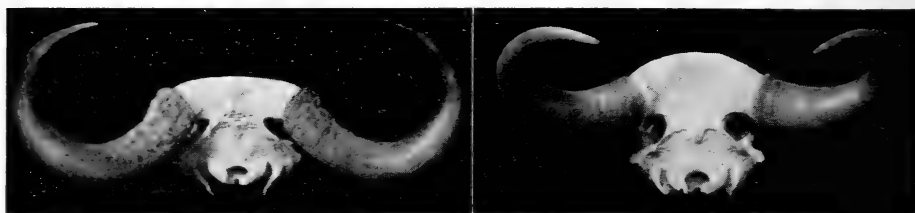


Abb. 22 (links). Schädel von *Bibos javanicus* ♂ (R. N. H. L.: 15396) – Abb. 23 (rechts). Schädel von *Bibos gaurus* ♂ (Z. M. H.: [300])

Es zeigt sich, daß hier tatsächlich ein Unterschied zwischen *Bibos* und *Bos* besteht, wenn er auch nicht so groß ist, wie man nach den erwähnten Angaben von PILGRIM und SOKOLOV erwarten könnte (Abb. 18–23).

Tabelle 3

Hinterhauptsenge und Condylenbreite

♂♂	Hinterhauptsenge mm	Breite d. Condyli occipitales mm	Condylenbreite i. ‰ d. Hinter- hauptsenge
<i>Bos primigenius</i> n = 2	197 – 222 210	131 – 134 133	59,0 – 68,0 63,5 ‰
<i>Bos primigenius</i> f. <i>taurus</i> , Eur. Hausrind n = 5	108 – 204 162	90 – 137 117	61,6 – 83,3 73,9 ‰
<i>Bos primigenius</i> f. <i>taurus</i> , Zebu n = 3	114 – 145 127	95 – 115 106	79,4 – 87,9 83,6 ‰
<i>Bos</i> (Poëph.) <i>mutus</i> n = 8	110 – 158 130	115 – 131 123	80,4 – 112,0 95,0 ‰
<i>Bibos gaurus</i> n = 17	81 – 148 118	101 – 135 122	86,5 – 149,4 105,2 ‰
<i>Bibos javanicus</i> n = 23	83 – 142 109	96 – 119 108	81,0 – 117,0 100,2 ‰
<i>Bibos sauveli</i> n = 6	55 – 78 70	89 – 107 99	127,1 – 167,2 141,9 ‰

Die Indexmittelwerte von Ur, Hausrind und Zebu sind wesentlich niedriger als jene von Banteng und Gaur. Dagegen nimmt der Yak eine gewisse Zwischenstellung ein. Ganz klar hebt sich der Kouprey von den anderen Arten ab. Aus den Werten ist ersicht-

lich, daß bei den Kouprey-Schädeln die Breite der Condylen immer größer ist als die Hinterhauptsenge. Diese Besonderheit am Schädel des Kouprey ist bereits bei der allometrischen Analyse erörtert worden und es wurde gezeigt, daß hier trotzdem eine für *Bibos* typische Merkmalsausprägung vorliegt.

Ein anderes Merkmal, das PILGRIM (1939) anführt, ist die Länge der Frontalia im Verhältnis zu ihrer Breite. PILGRIM gibt an, daß bei *Bos* die Frontalia länger als breit sein sollen, bei *Bibos* dagegen breiter als lang. PILGRIM erwähnt nicht, wo er die Breite der Stirn gemessen hat. Ich habe daher in Tab. 4 drei verschiedene Breitenmaße an der Stirn den Werten für die Frontallänge gegenüber gestellt.

Tabelle 4
Längen und Breiten der Stirn

♂♂	Frontallänge mm	Infraorbitalbreite mm	Biorbitalbreite mm	Stirnenge mm
<i>Bos primigenius</i> n = 4	283 – 323 309	265 – 279 272	—	—
<i>Bos primigenius</i> n = 34	283 – 380 327	—	n = 21 ¹ 281 – 329 307	216 – 260 240
<i>Bos primigenius</i> f. <i>taurus</i> , Eur. Hausrind n = 4	187 – 248 222	134 – 178 157	184 – 255 224	157 – 223 189
<i>Bos primigenius</i> f. <i>taurus</i> , Zebu n = 2	196 – 210 203	161 – 169 165	199 – 217 208	163 – 176 170
<i>Bos (Poëph.) mutus</i> n = 7	166 – 230 200	187 – 237 213	245 – 295 274	213 – 240 228
<i>Bibos gaurus</i> n = 11	191 – 245 222	171 – 232 198	256 – 289 273	222 – 277 250
<i>Bibos javanicus</i> n = 17	180 – 265 214	129 – 199 157	202 – 243 219	172 – 219 193
<i>Bibos sauveli</i> n = 6	159 – 198 175	130 – 157 147	186 – 212 204	167 – 188 178

¹ Die Variationsbreite und der Mittelwert der Frontallänge bei n = 21 entsprechen absolut den Werten bei n = 34.

Beim Ur ist tatsächlich wie angegeben die Länge der Frontalia größer als ihre Breite. Beim Europäischen Hausrind und beim Zebu ist die Biorbitalbreite geringfügig größer als die Länge der Stirnbeine, was aber vielleicht bei größerem Material ausgeglichen wird. Dagegen ist beim Yak die Stirn sicher kürzer als breit, und zwar ist selbst die Infraorbitalbreite größer als die Frontallänge. Für den Yak trifft also die Angabe von PILGRIM nicht zu. Nun die *Bibos*-Arten: Beim Gaur ist sowohl die Biorbitalbreite als auch die Stirnenge merklich größer als die Frontallänge, die Schädel sind sehr breit. Beim Banteng aber ist nur die Biorbitalbreite unwesentlich größer als die Stirnlänge. Hier trifft also die Aussage, daß die Frontalia breiter als lang sind, nicht zu. Beim Kouprey schließlich ist die Frontallänge absolut am kürzesten von allen verglichenen Formen. Die Stirnenge ist kaum, die Biorbitalbreite aber deutlich größer als die Länge der Frontalia. Damit steht der Kouprey auch in diesem Merkmal *Bibos* näher als *Bos*, wenn man von *Bos (Poëphagus)* absieht.

Nach COOLIDGE (1940) soll sich der Kouprey durch eine besonders kurze Zahnreihe von den anderen Rindern unterscheiden. Es wurde schon früher ausgeführt (BOHLKEN, 1958b), daß COOLIDGE zufällig einen Schädel mit sehr kurzer Zahnreihe vorliegen

Tabelle 5
Absolute Zahnmaße

♂♂	n	Basallänge	Lg. d. Zahnreihe ges.	Lg. d. Praemolarenreihe	Lg. d. Molarenreihe
<i>Bos primigenius</i>	17	525 – 605 566	143 – 182 164	53 – 69 63	88 – 114 102
<i>Bos pr. f. taurus</i> Eur. Hausrind	17	355 – 510 451	122 – 145 136	48 – 56 53	76 – 91 83
<i>Bos pr. f. taurus</i> Zebu	7	371 – 485 450	108 – 135 126	40 – 51 48	73 – 88 81
<i>Bos (Poëph.) mutus</i>	9	465 – 512 490	133 – 151 142	53 – 61 57	85 – 94 89
<i>Bibos sauveli</i>	6	420 – 475 456	121 – 150 139	50 – 58 54	74 – 96 87
<i>Bibos gaurus</i>	29	446 – 500 475	132 – 161 145	53 – 70 59	77 – 98 88
<i>Bibos javanicus</i>	37	398 – 494 449	129 – 149 139	51 – 63 58	76 – 90 82

hatte. Die in den Tabellen 5 und 6 zusammengestellten Maße belegen eindeutig, daß der Kouprey keinesfalls eine besonders kurze Zahnreihe hat; im Mittel der absoluten Werte stimmt er mit dem Banteng genau überein.

Bei den relativen Werten der Zahnmaße (Tab. 6) fällt auf, daß die *Bibos*-Arten

Tabelle 6
Relative Zahnmaße

♂♂	n	Zahnreihe ges. i. % Basallänge	Praemolarenr. i. % Molaren
<i>Bos primigenius</i>	17	25,7 – 31,4 28,9	53,9 – 66,3 61,2
<i>Bos pr. f. taurus</i> , Eur. Hausrind	17	27,1 – 36,1 30,2	57,1 – 72,4 63,9
<i>Bos pr. f. taurus</i> Zebu	7	25,8 – 29,1 28,0	53,0 – 66,7 58,6
<i>Bos (Poëph.) mutus</i>	9	27,2 – 31,8 29,0	60,9 – 71,8 64,7
<i>Bibos sauveli</i>	6	27,4 – 31,9 30,5	57,3 – 69,0 63,1
<i>Bibos gaurus</i>	29	27,6 – 34,8 30,5	60,9 – 73,0 67,3
<i>Bibos javanicus</i>	37	28,1 – 34,8 30,9	62,0 – 77,0 70,9

eine relativ etwas längere Zahnreihe besitzen, als die *Bos*-Formen. Innerartlich verhält sich die Länge der Zahnreihe zur Basallänge des Schädels negativ allometrisch, d. h. die kleinen Tiere haben relativ längere Zahnreihen als die großen. Zwischenartlich scheint hier eine Isometrie vorzuliegen, d. h. die Zahnreihe ist bei großen und kleinen Arten relativ gleich lang. So hat der Ur eine relative Zahnreihenlänge von 28,9%, der wesentlich kleinere Yak von 29,0%.

Auch zwischen Gaur und Banteng bestehen weder in den Variationsbreiten noch in den Mittelwerten der relativen Zahnreihenlänge nennenswerte Unterschiede. Erstaunlich ist die kurze Zahnreihe des Zebu, während die verhältnismäßig lange Zahnreihe der Europäischen Hausrinder gegenüber dem Ur ihre Erklärung in der innerartlichen, negativen Allometrie findet. (Ur: $n = 8$; $b = 565-605$; $M = 588$; $ZR \% b = 26,7 - 30,1$; $M = 28,5$; $n = 9$; $b = 525-560$; $M = 547$; $ZR \% b = 25,7-31,4$; $M = 29,3$). Es ist für die relative Länge der Zahnreihe festzustellen, daß sich die beiden wilden Arten der Gattung *Bos*, Ur und Yak, gegen Banteng und Gaur durch eine relativ kurze Zahnreihe abheben. Der Kouprey unterscheidet sich in diesem Merkmal nicht von den *Bibos*-Arten.

Betrachtet man das Verhältnis der Längen der Praemolarenreihe und der Molarenserie zueinander, so ergibt sich ein etwas anderes Bild. Dieses Verhältnis ist zwischenartlich offenbar weder von der Schädelgröße, noch von der Länge der gesamten Zahnreihe abhängig. Bei Banteng und Gaur sind die Relativwerte am höchsten, d. h. diese Formen haben eine relativ lange Praemolarenserie und entsprechend eine relativ kurze Molarenserie im Vergleich mit den *Bos*-Formen. Der Zebu dagegen hat die kürzeste Praemolarenserie, was zur Folge hat, daß die Zahnreihe insgesamt sehr kurz ist. Der Vergleich der absoluten Werte für Eur. Hausrind und Zebu belegt eindeutig diesen Sachverhalt. Der Yak steht zwischen *Bos* und *Bibos* in der Länge der Praemolarenserie, er stimmt am ehesten mit dem Eur. Hausrind überein. Nun der Kouprey: Während der Kouprey in der Länge der Zahnreihe völlig mit den *Bibos*-Arten übereinstimmt, ist das Verhältnis von Praemolaren- zu Molarenserie bei ihm ein anderes als bei diesen Formen. Der Kouprey hat, verglichen mit Banteng und Gaur, eine relativ kurze Praemolarenserie. Hier finden sich Verhältnisse, die ungefähr denen beim Eur. Hausrind entsprechen, also stark an die für *Bos* charakteristische Merkmalsausformung anklingen.

3. Ethmoidallücke

COOLIDGE hebt ein weiteres Merkmal des Kouprey-Schädels stark hervor, und zwar das Auftreten der Ethmoidallücke. Er hält das für einen primitiven Charakter und schreibt dazu (p. 486): „The presence of a prominent ethmoid vacuity in the kouprey is I believe the first recorded case among the living wild Bovinae. The fact that it is present in certain fossil bovids (notably *Leptobos* and *Proleptobos*) and that so many of the characteristics of the kouprey are primitive makes it less surprising in this form than it would be in a more progressive bovid.“ Die Ethmoidallücke ist bei fünf der sechs von mir untersuchten Kouprey-Schädel vorhanden (Abb. 24). Bei dem Schädel Nr. 1871–350 aus dem Museum in Paris fehlt sie oder ist zumindest sehr klein. Immerhin ist somit wohl die Aussage berechtigt, daß beim männlichen Kouprey in der Regel eine Ethmoidallücke vorhanden ist. Da ich keine Schädel von Kühen zur Verfügung hatte, kann ich über das Auftreten der Ethmoidallücke bei Kühen des Kouprey keine Aussage machen. Die Ethmoidallücke ist aber keineswegs ein Merkmal, das den Kouprey von allen anderen lebenden *Bovini* trennt. SCHUMANN (1913) schreibt über den Gayal-Schädel (p. 20): „An der Vereinigung von Stirn-, Tränen- und Nasenbein sind gewöhnlich Knochenlücken vorhanden.“ Und über den Gaur (p. 43): „An der Ver-

einigung von Stirn-, Tränen- und Nasenbein ist regelmäßig eine ziemlich große Knochenlücke vorhanden.“ GANS (1915) erwähnt, daß eine Ethmoidallücke beim Balirind öfter vorkommt, beim Zebu nur selten vorhanden ist. Beim männlichen Banteng tritt

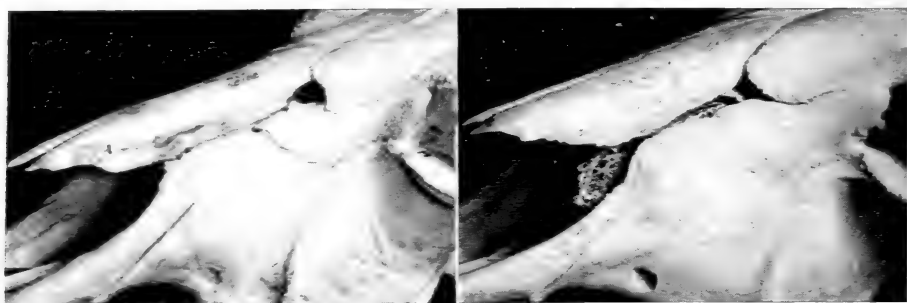


Abb. 24 (links), Ethmoidallücke am Schädel von *Bibos sautveli* ♂ (M.C.Z.: 38108) – Abb. 25 (rechts), Ethmoidallücke am Schädel von *Bibos gaurus* ♂ (Z.M.H.: [300]).

sie nach GANS nicht auf; v. LEITHNER (1927) schreibt über den Schädel der Ur-Kuh: „Bei dem einzigen Schädel, der mit erhaltenem Nasenbein mir zur Verfügung stand, finden wir beim Zusammenstoß des Tränen-, Stirn- und Nasenbeines eine große Knochenlücke und auch bei den übrigen Schädeln können wir aus dem Verlauf des Stirn- und Tränenbeines auf eine Knochenlücke dort schließen.“ Beim Ur-Stier findet sich nach v. LEITHNER nirgends eine Ethmoidallücke. BRAESTRUP (1960) hat schon auf die Ausführungen v. LEITHNER's über die Ethmoidallücke hingewiesen.

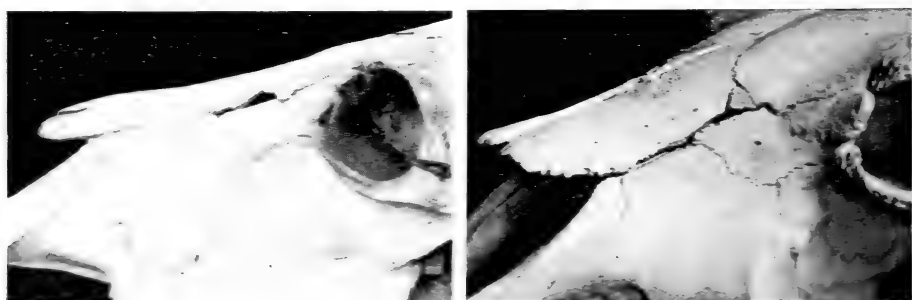


Abb. 26 (links), Ethmoidallücke am Schädel von *Bibos javanicus birmanicus* ♂ (M.N.H.N.: 1940-341) – Abb. 27 (rechts), Durch angelagerte Knochensubstanz fast völlig geschlossene Ethmoidallücke am Schädel von *Bibos javanicus javanicus* ♂ (R.N.H.L.: 15395)

Nach meinem Material kann ich diese Angaben noch ergänzen. Zunächst für den Gaur: Von 15 untersuchten männlichen Gaurschädeln haben 11 eine deutliche Ethmoidallücke (Abb. 25). Von Gaur-Kühen standen mir 7 unversehrte Schädel zur Verfügung, die alle eine Ethmoidallücke aufwiesen. Beim Banteng ist die Ethmoidallücke seltener: Kühe haben manchmal eine kleine Lücke, aber auch bei Bullen-Schädeln ist sie zu finden. Das gilt besonders für die Schädel von *Bibos javanicus lowi* von Borneo, jedoch weisen auch Schädel der anderen Unterarten Ethmoidallücken auf (Abb. 26). An dem

Schädel eines Bullen des Javabanteng, *Bibos javanicus javanicus* (Rijksmuseum Leiden Nr. 15 395), ist eine deutliche Ethmoidallücke zu beobachten, die aber teilweise durch angelagerte Knochensubstanz wieder geschlossen ist (Abb. 27).

Aus alldem ergibt sich, daß eine Ethmoidallücke am Schädel sowohl in der Gattung *Bos* als auch in der Gattung *Bibos* auftreten kann. Sie ist damit nicht als ein ausgesprochen primitives Merkmal zu werten, wie COOLIDGE (1940) meint. Weiter ist das anscheinend regelmäßige Vorkommen einer Ethmoidallücke beim Kouprey keine Besonderheit, die den Kouprey von den anderen Arten der echten Rinder grundlegend unterscheidet.

4. Profillinie

Ein Merkmal, dem bei der Einteilung der Rinder eine gewisse Bedeutung zukommt, ist die Art des Überganges vom Hinterhaupt zur Stirnfläche. Dieser Übergang ist um so gleitender, je mehr die Parietalfläche gegen die Occipitalfläche nach vorn abgewinkelt ist. Bei *Bibos* ist die Parietalfläche mehr oder minder senkrecht zur Occipitalfläche gestellt, bei *Bos primigenius* ist sie nach hinten gegen die Occipitalfläche abgewinkelt. Beim Kouprey ist die Parietalregion ziemlich stark nach vorn geneigt und geht allmählich in die Stirn über. In der Abb. 28 sind die Profillinien der sechs Kouprey-Schädel aufgezeichnet. (Die Profillinien wurden mit Hilfe eines Bleibandes gezeichnet.) Diese Darstellung zeigt deutlich die Winkelung zwischen Occipital- und Parietalfläche und den gleitenden Übergang in die Stirnfläche. Zum anderen ist ersichtlich, daß die drei Schädel aus dem Pariser Museum (6727; 10801; 1871–350) auch in diesem Merkmal mit dem Typus und den beiden Schädeln aus Harvard völlig übereinstimmen, die Variabilität ist gering.

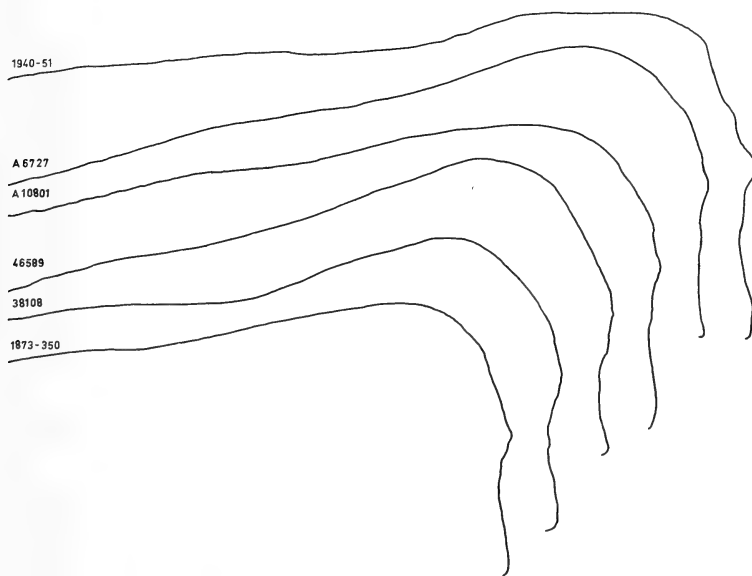


Abb. 28. Profillinien der Schädel von *Bibos sauveli* ♂♂. – Nr. 38108 und Nr. 46589 aus Mus. Comp. Zool., Harvard. Die anderen aus Mus. Nat. Hist. Nat., Paris

Nun der Vergleich mit den anderen Arten. Der Gaur hebt sich durch den hohen Stirnkamm sehr deutlich von den anderen Formen ab (Abb. 29); die Parietalfläche ist bei ihm sehr steil gestellt, wie es in ähnlicher Weise auch bei dem abgebildeten Banteng-Schädel der Fall ist. Beim Yak ist die Parietal-Zone stärker geneigt als bei dem Banteng, doch nicht so stark wie beim Kouprey. Parietalregion und Stirn bilden beim Yak einen Winkel miteinander, der in der Regel nur wenig größer als 90° ist. Beim Kouprey ist dieser Winkel erheblich größer. Die Gegenüberstellung der Profilinien von Kouprey und Ur ist in Abb. 30 durchgeführt. Bei dem Ur ist die Neigung der Parietalfläche nach hinten und der spitze Winkel zwischen Stirn und Hinterhaupt auffällig. Es bestehen keinerlei Ähnlichkeiten der Profilinien bei diesen Arten. Die Stellung der Parietalzone bei Europ. Hausrind und beim Zebu (Abb. 31) stimmt schon eher mit den Gegebenheiten beim Kouprey überein. In der Regel ist die Parietalfläche bei Europ. Hausrind und Zebu viel steiler gestellt und oft nach hinten geneigt, wie beim Ur. Die hier abgebildeten Schädel belegen jedoch, daß auch bei diesen Formen eine starke Neigung der Parietalregion nach vorn, verbunden mit einem relativ großen Winkel zwischen Stirn und Hinterhaupt (beachte Zebu), vorkommen kann. Gleichzeitig macht die Abb. 31 den Unterschied in der Höhe des Hinterhauptes bei *Bibos* und *Bos* anschaulich, was in Abb. 32 ebenfalls deutlich zum Ausdruck kommt. Diese Darstellung zeigt eine starke Ähnlichkeit der Profilinien von Kouprey und Balirind auf, besonders im Hinblick auf die Stellung der Parietalregion. Die hier abgebildete Profilinie eines Eur. Hausrindes erinnert an die Verhältnisse beim Ur. Die Profilinie des Hausyak-Schädels läßt gut erkennen, daß die Sagittalnaht im Stirnteil hinter den Orbitae wulstig und die Stirnfläche zwischen den Orbitae eingedellt ist, wie es für *Bos* (*Poëphagus*) allgemein typisch ist.

Es erhebt sich die Frage,

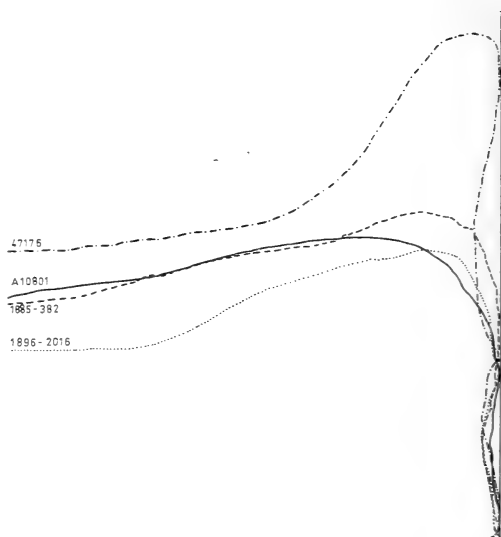


Abb. 29. Profilinien von *Bibos sauweli* ♂ (M. N. H. N.: A 10801); *Bibos gaurus* ♂ (B. Z. M.: 47176); *Bibos javanicus* ♂ (M. N. H. N. 1885 – 382) und *Bos* (*Poëphagus*) *mutus* (M. N. H. N.: 1896 – 2016)

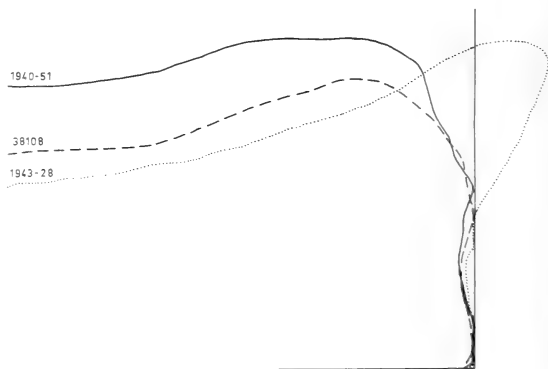


Abb. 30. Profilinien von *Bibos sauweli* ♂ (M. N. H. N.: 1940 – 51 und M. C. Z.: 38108) und *Bos primigenius* ♂ (Z. S. M.: 1943/28)

welchen taxonomischen Wert die aufgezeigten Unterschiede im Verlauf der Profilinie haben. Ganz sicher sind einige Merkmale von Bedeutung für die Systematik, wie der hohe Stirnkamm des Gaur oder der nach hinten gerichtete Stirnwulst des Ures. Aus der Neigung der Parietalregion Schlüsse auf verwandtschaftliche Zusammenhänge zu ziehen, erscheint jedoch nicht gerechtfertigt. Es konnte schon früher nachgewiesen werden, daß die Stellung der Parietalfläche abhängig ist von der Hornstellung (BOHLEN, 1958b), und zwar in dem Sinne, daß die Parietalregion sich um so stärker aufrichtet, je mehr die Hörner nach den Seiten gerichtet sind. Das konnte bei *Bubalus* und bei *Syncerus* nachgewiesen werden, ebenso beim Banteng. Für *Bibos javanicus* soll hier noch an einem Beispiel dieser Zusammenhang aufgezeigt werden (Abb. 33). Bei der Unterart *B. jav. lowi* von Borneo sind die Hörner am stärksten nach hinten gerichtet und die Parietalregion ist wesentlich mehr als bei *B. j. javanicus* oder *B. j. birmanicus* nach vorn geneigt. Bei der in Abb. 33 wiedergegebenen Profilinie des Schädels B.Z.M. 46197 von *B. j. lowi* ist diese Neigung nach vorn mindestens ebenso stark wie beim Kouprey. Die Hornbasen der Kouprey-Schädel sind stärker nach hinten gerichtet als beim Banteng, der Winkel zwischen den Hornbasen ist bei ihnen ungefähr so groß wie bei *B. jav. lowi*.

Der Vergleich der Profilinien lehrt also, daß die starke Neigung der Parietalregion nach vorn beim Kouprey nicht als eine abweichende Besonderheit bewertet werden darf. Ähn-

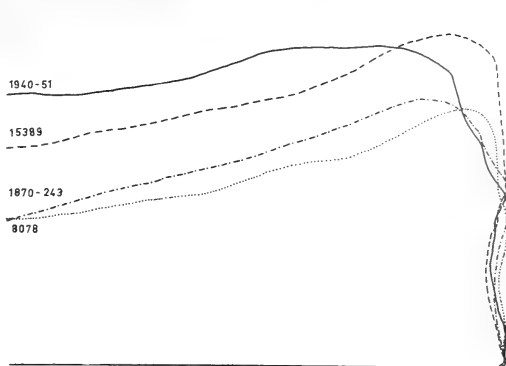


Abb. 31. Profilinien von *Bibos sauveli* ♂ (M.N.H.N.: 1940-51); *Bibos javanicus* ♂ (R.N.H.L.: 15389); *Bos primigenius* f. *taurus*, Zebu ♂ (M.N.H.N.: 1870-243) und Eur. Hausrind ♂ (B.Z.M.: 8078)

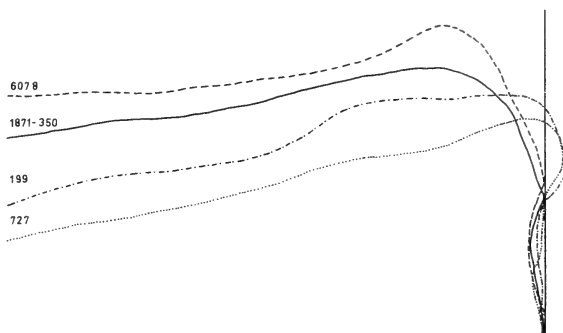


Abb. 32. Profilinien von *Bibos sauveli* ♂ (M.N.H.N.: 1871-350), *Bibos javanicus* f. *domestica* ♂ (B.Z.M.: 6078), *Bos* (*Poëphagus*) *mutus* f. *grunniens* ♂ (B.Z.M.: 199) und *Bos primigenius* f. *taurus* ♂ (Hornloses Hausrind) (T.Z.H.: 727)

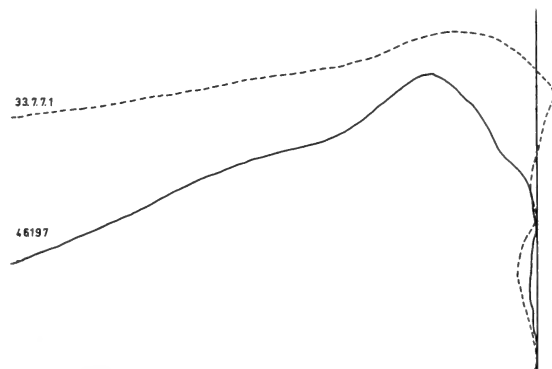


Abb. 33. Profilinien von *Bibos javanicus* ♂; *B. j. birmanicus* (B.M.: 33. 7. 7. 1), Hornbasenwinkel: 155°; *B. j. lowi* (B.Z.M.: 46 197), Hornbasenwinkel 80°

liche Verhältnisse finden sich beim Banteng, beim Balirind und auch beim Zebu. Mit hoher Wahrscheinlichkeit ist anzunehmen, daß sich auch beim Kouprey ein Einfluß der Hornstellung auf diese Schädelgestaltung auswirkt.

5. Vergleich der Hörner

a. *Kouprey*: Der Hornverlauf bei Kouprey, Gaur und Banteng ist bereits bei der allgemeinen Kennzeichnung der Arten besprochen worden. Es sollen jetzt im wesentlichen noch metrische Angaben folgen.

Tabelle 7

Hornmaße von *Bibos sauveli*

	<i>B. sauveli</i> ♂♂ n = 9	♂♂ A 6727, A 10801, 1871 — 350; n = 3	♀♀ n = 3
Hornlänge	615 — 1010; 817	880 — 1240; 1058	540 — 711; 616
Umf. d. Hornes a. d. Basis	303 — 381; 343	285 — 335; 312	191 — 216; 199
Basisumfang in % der Hornlänge	36,4 — 49,3; 42,4 n = 6	27,0 — 32,4; 29,8	26,9 — 36,2; 32,8
Hornbasenabstand	75 — 111; 94	85 — 105; 95	89 — 95; 93
Gr. Auslage der Hörner	n = 6 720 — 965; 850	760 — 980; 890	483 — 603; 533
Abst. d. Hornspitzen voneinander	n = 5 343 — 630; 480	305 — 605; 413	356 — 559; 451
Winkel zw. d. Hornbasen	n = 4 (1 v. COOLIDGE, 1940) 105 — 125; 113	95 — 100; 98	—

Für Kouprey-Hörner hat LEKAGUL (1952) eine Reihe von Maßen veröffentlicht, die in der Tab. 7 mit enthalten sind. In dieser Tabelle sind die Werte für die Schädel M.N.H.N.: A 6727, A 10 801 und 1871–350 gesondert aufgeführt, da sich nun an

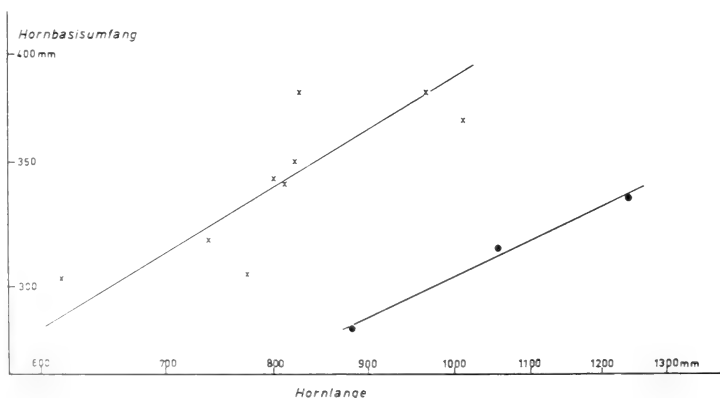


Abb. 34. Hornbasisumfang in Beziehung zur Hornlänge bei *Bibos sauveli* ♂ (x). Doppelt logarithmische Auftragung. M.N.H.N.: A 6727; A 10801 und 1871–350: (•)

dem größeren Material meine Feststellung von 1958 bestätigt, daß diese Schädel eine andere Proportionierung der Hörner aufweisen, wie die in den letzten Jahren gesammelten Koupreys. Die Hörner der drei Pariser Schädel sind sehr viel schlanker als jene der anderen Koupreys. Dieser Sachverhalt wird bei der graphischen Darstellung der Korrelation zwischen Hornlänge und Hornbasisumfang sehr anschaulich (Abb. 34). Die für die 3 Pariser Schädel ermittelte Allometrie Gerade ($a = 0,476$; $b = 11,37$; $r = 0,9981$; $zw = 0,9998$) ist stark gegen jene für die anderen Kouprey-Hörner versetzt ($n = 9$; $a = 0,612$; $b = 5,69$; $r = 0,8102$; $zw = 0,7977$). Wie die Werte für den Allometrieexponenten a zeigen, besteht hier eine negative Allometrie, d. h., die Hörner werden mit zunehmender Länge relativ schlanker. Die absolut längeren Hörner der drei Pariser Schädel sind aber nicht nur relativ, sondern auch absolut von geringerer Dicke. Die graphische Darstellung läßt erkennen, daß sie nicht im Bereich der für die Kouprey-Hörner berechneten Allometrie Geraden liegen, sondern deutlich davon abgesondert sind. Das bedeutet also, daß in diesem Merkmal die drei Pariser Schädel von den anderen Schädeln in einem Ausmaß abweichen, das nicht durch größenbedingte

Änderungen erklärt werden kann, sondern dem andere Faktoren zugrunde liegen müssen. Dieser Unterschied in der Hornproportionierung, bei der vorher festgestellten Übereinstimmung der Schädelmerkmale, macht die drei Pariser Schädel wichtig bei allen Erörterungen um die Herkunft und systematische Stellung des Kouprey. Auf diesen Umstand soll später eingegangen werden.

Im Hornverlauf stimmen die drei Pariser Schädel mit den Kouprey-Schädeln überein. Durch die Länge der Hörner kommt es bei ihnen jedoch zu einer Spiralbildung. Auch im Hornbasenabstand und in der Richtung der Hornbasen (Winkel zwischen den Hornbasen) bestehen keine Unterschiede, die nicht durch natürliche Variation gedeutet werden können (Abb. 35).

Eine Besonderheit der Hörner des männlichen Kouprey ist das Aufsplittern der Hornscheide dicht unterhalb der Spitze. Das abgesplitterte Horn bleibt als ein Kranz von Fransen stehen, der dem Kouprey-Horn ein eigentümliches Aussehen gibt. Diese Erscheinung soll nach SAUVEL (1949b) und WHARTON (1957) bei Bullen im Alter von 4 Jahren beginnen und bei sieben- bis achtjährigen Tieren abgeschlossen sein. COOLIDGE (1940) hält es für wahrscheinlich, daß die Hörner beim Graben im Boden aufsplintern. Er meint, daß so starkes Aufsplintern des Hornes bei keinem anderen lebenden Boviden vorkommt. Auch EDMOND-BLANC (1947) glaubt, daß das Wühlen und Graben im Boden die Ursache

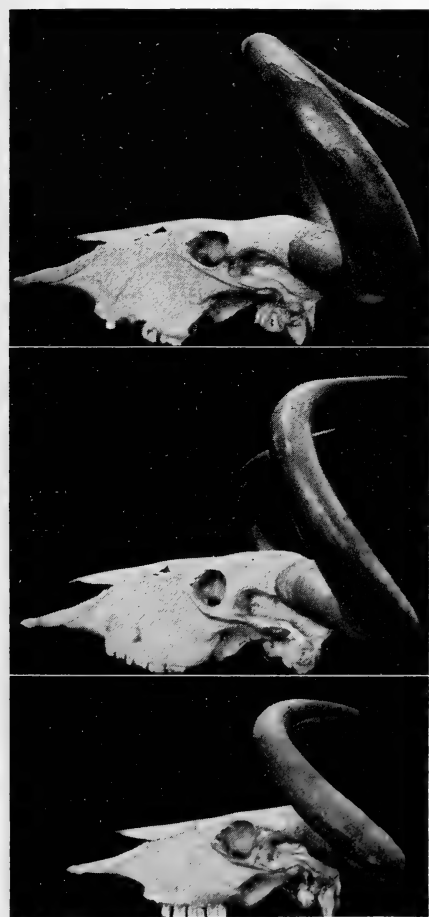


Abb. 35. Schädel von *Bibos sauveli* ♂.
Oben: M. N. H. N.: A 6727 – Mitte: M. N. H. N.: A 10801 – Unten: M. N. H. N.: 1871 – 350

für das Aufsplintern der Hörner sei. Er schreibt: „It appears possible, therefore, that they turn up the soil in this way in order to sharpen their horns and that in the process the horns are shredded. They continue to do this in order to keep the exposed point sharp.“ Demgegenüber legte MOHR (1949) dar, daß bei allen Rindern in einem bestimmten Lebensalter neues Horn an der Spitze der alten Hornscheide durchbricht. Dadurch splittert die alte Hornscheide auf, und es entsteht ein solcher Kranz von Fransen, wie er das Kouprey-Horn auszeichnet. MOHR gibt Abbildungen vom Horn eines vierjährigen Wisentbullen, bei dem in ähnlicher Weise wie beim Kouprey dicht unterhalb der Hornspitze ein Fransenkranz zu beobachten ist. Beim Wisent und anderen Rinderarten verschwinden aber die Splitter der alten Hornscheide über kurz oder lang, und das Horn wird wieder glatt. Die Hornfransen werden nach MOHR beim Wühlen im Erdboden abgerissen. Dazu schreibt MOHR, daß die erwachsenen Bullen aller Rinderartigen mit den Hörnern im Boden graben – „it appears they need to work off their surplus energies“. – Der Meinung von EDMOND-BLANC, daß dieses Wühlen im Boden geschieht, um die Hornspitzen zu schärfen, widerspricht MOHR. Sie führt überzeugend aus, daß im Gegenteil die Hörner dabei zwar glatter, aber immer stumpfer werden. SAUVEL (1949b) glaubt nicht, daß die Kouprey-Bullen mit den Hörnern im Boden graben. Er deutet das Aufsplintern der Hörner als Folge eines physiologischen Prozesses, der mit dem Fortpflanzungsgeschehen im Zusammenhang stehen soll. SAUVEL nimmt an, daß das Aufsplintern irgendwie hormonal bedingt und durch die im Alter nachlassende Produktion von Geschlechtshormonen hervorgerufen sei. Zur Unterstützung seiner These führt er an, daß die Bullen mit Fransenkranz an den Hörnern Einzelgänger ohne Kontakt zu weiblichen Tieren seien, woraus er folgert, daß sie nicht mehr an der Fortpflanzung teilnehmen. Gegen diese Ansichten haben sich bereits WHARTON (1957) und BRAESTRUP (1960) ausgesprochen. WHARTON weist darauf hin (p. 55), „that the only living part of a bovine's horn is the central bony core. It would therefore be somewhat difficult to explain how the tip of a kouprey's horn could be influenced by any changes within the hormonal balance of the body.“ Auch sonst kommt WHARTON zu anderen Schlüssen als SAUVEL. Über das Wühlen mit den Hörnern schreibt er (p. 53) „Evidence from the present study confirms the fact that kouprey bulls have a habit of plunging their horns into the ground. Moreover, it appears that they also use them in mineral licks and possible in other moist areas, such as near water-holes.“ WHARTON glaubt, daß die Bullen sich mit den Hörnern Schlamm auf den Kopf und Körper werfen. Besonders für die alten Bullen soll das charakteristisch sein. Weiter führt WHARTON aus (p. 54) „We noticed no particular indication of the shredded-horned bulls to be solitary animals "living in seclusion“. Generally, one could expect a greater proportion of solitary bulls to exhibit shredding, since it is generally conceded that in the bovines, older bulls are likely to become lone animals.“ Auf diesen letzterwähnten Sachverhalt weist auch BRAESTRUP (1960) hin, der betont, daß gerade die Bullen in dem fraglichen Alter (Beginn des Aufsplinterns mit 4, Abschluß mit 7, spätestens 8 Jahren) die kräftigsten Zuchtstiere sind. WHARTON gibt nun eine andere Ansicht über das Aufsplintern der Hörner. Er schreibt (p. 54): „These constant mud-baths may soften and hasten the breakdown of the outer sheath of the kouprey's horn, and the act of digging in the soil, in banks, termite mounds, and plant roots certainly gives sufficient resistance to peel back the horn fibers. The inner portion or hard black tip of the horn may be of a different structure or density, from that of the horn sheath that splits away from it.“ Und weiter (p. 55): „Subject to constant mud-baths and earth-gougings, this outer layer could conceivably break down and form the remarkable tassel so characteristic of the older bulls. Differences in structure, such as hardness (as shown by COOLIDGE's test), the repeated moisture baths, and the greater earth-gouging habit of the kouprey may account for the superior tassel of the kouprey compared to its more modest development in the banting, Gaur, bison and Brahman

cattle.“ WHARTON bestätigt, daß auch bei Banteng, Gaur, Bison und Brahmanen-Zebu die Hornscheide aufsplittert. An vielen Banteng-Hörnern sind „Stufen“ als Reste davon sichtbar.

In jüngster Zeit hat BRAESTRUP (1960) eine neue Deutung des Fransenkranzes am Kouprey-Horn gegeben. Er vergleicht dieses Gebilde mit den Sprossen des Hirschgeweihes und ist der Meinung, daß dadurch die imponierende Wirkung des Horns erhöht wird. Darüber hinaus soll der Kranz als Artkennzeichen den Kouprey von den anderen Rindern des Gebietes (Banteng und Gaur) stärker abheben und so in der Fortpflanzungsperiode ein Hemmnis für Bastardierungen bilden. Hier wird wohl dieser Erscheinung beim Kouprey eine zu große Bedeutung beigemessen. Die Entstehung des Fransenkranzes ist mit den von MOHR (1949) gemachten Feststellungen zu erklären, wobei vielleicht die von WHARTON hervorgehobenen Verhaltenseigenarten des Kouprey eine zusätzliche Rolle spielen. Es erhebt sich dann die Frage, warum die abgesplitterten Hornteile beim Kouprey nicht wie bei den anderen Rindern relativ rasch ganz abgestoßen werden.

Dafür gibt es m. E. eine einfache Erklärung. Nach MOHR reiben die anderen Arten die Hornsplitter beim Wühlen oder Bohren im Boden ab. Nun, der Kouprey soll nach WHARTON sogar besonders häufig mit den Hörnern im Boden arbeiten; er kann aber dabei wohl nicht die Hornsplitter abschaben, da er – bedingt durch Stellung und Verlauf der Hörner – nicht weit genug mit den Spitzen in den Boden stoßen kann. Diese Deutung drängt sich bei Betrachtung der Schädel mit den Hörnern auf, sie müßte an lebenden Tieren überprüft werden (Abb. 36). Auffallend ist jedenfalls, daß bei dem Schädel M. C. Z. 38 108, der einzige, bei dem ich den Fransenkranz beobachten konnte, die Hornsplitter an der

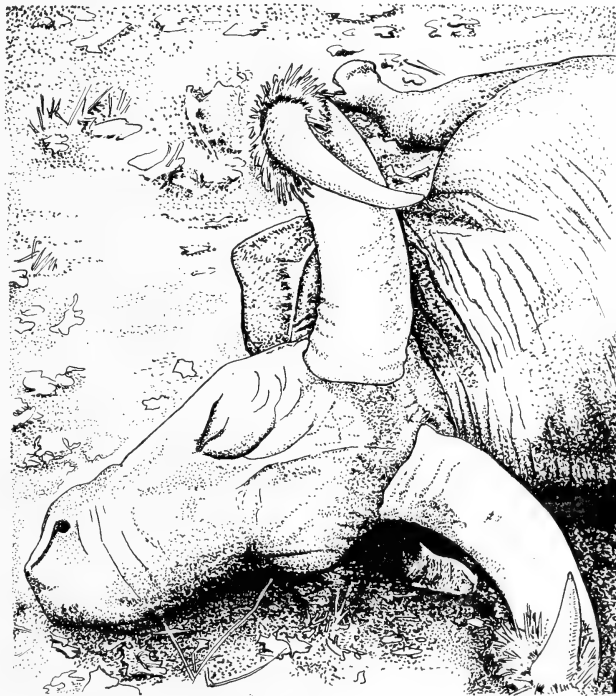


Abb. 36. *Bibos sauveli* ♂ (M. C. Z.: 38108). Beachte die Hornstellung. Nach einer Photographie bei COOLIDGE (1940; pl. 2, Fig. 4), umgezeichnet von B. NETELER

Außenseite der Hörner weit stärker abgerieben sind, als an der Innenseite (Abb. 18). Das ist erklärlich, da das Tier das Horn mit seiner Außenseite sicher auf dem Boden oder sonstwo reiben kann, während die dem Schädel zugewandte Seite des Hornes schwerlich in dieser Weise abgerieben werden kann.

So ist wohl der Fransenkranz am Kouprey-Horn keine Besonderheit, die irgendwie eine biologische Funktion oder einen systematischen Wert besitzt.

COOLIDGE (1940) hebt nachdrücklich hervor, daß der Hornzapfen des Kouprey einen primären Kiel hat, was nach PILGRIM (1939) als primitives Merkmal zu deuten

ist. Der Kiel ist auf Abb. 18 am Schädel M. C. Z. 38 108 deutlich sichtbar. Dagegen ist am Hornzapfen des Schädels M. C. Z. 46 589 kein solcher Kiel vorhanden, ebenfalls nicht an dem Hornzapfen einer Stirnplatte (A. M. N. H. 89 003), die COOLIDGE vergleichsweise heranzog. Der Schädel M. C. Z. 46 589 und die Stirnplatte A. M. N. H. 89 003 stammen von jüngeren Tieren als der Schädel M. C. Z. 38 108, was möglicherweise die Ausbildung dieses Merkmals beeinflusst. Jedenfalls müßte an einer größeren Serie von Hornzapfen von Kouprey-Bullen die Häufigkeit des Auftretens des Kiels überprüft werden. Bevor keine genaueren Angaben darüber vorliegen, darf diesem Merkmal wohl kein zu großer Wert beigemessen werden.

b. Vergleich der Gehörne von Kouprey und anderen Rindern: Von allen besprochenen Arten hat der Kouprey das schlankeste Horn. Das ergibt sich aus einem Vergleich der Werte für Hornlänge und Hornbasisumfang in Tabelle 8. Der Kouprey hat im Mittel die größte Hornlänge, allerdings nur wenig mehr als der Yak. Banteng und Gaur haben erheblich kürzere Hörner.

Tabelle 8

Hornmaße

	<i>Bos pr. f. taurus, Zebu</i> n = 6	<i>Bos (Poëph.) mutus</i> n = 7	<i>Bibos sauveli</i> n = 9	<i>Bibos javanicus</i> n = 36	<i>Bibos gaurus</i> n = 25
Hornlänge	340 – 725 488	723 – 1015 805	615 – 1010 817	441 – 760 608	545 – 790 662
Hornbasisumfang	225 – 340 276	350 – 460 383	303 – 381 343	288 – 461 359	325 – 490 435
Umfang in % der Länge	42,1 – 73,5 59,7	41,4 – 52,6 47,8	36,4 – 49,3 42,4	47,7 – 82,2 59,7	53,6 – 78,3 66,0
Hornbasen- abstand	92 – 202 132	174 – 230 200	n = 6 75 – 111 94	117 – 242 159	183 – 285 234
Größte Auslage	380 – 940 658	730 – 1030 819	n = 6 720 – 965 850	557 – 1065 765	675 – 1110 834
Spitzenabstand	210 – 925 545	317 – 490 400	n = 5 343 – 630 480	311 – 720 492	255 – 870 455

Dagegen ist bei Yak, Banteng und Gaur der Hornbasisumfang absolut größer als beim Kouprey, am größten beim Gaur, der die kräftigsten Hörner hat. Die Gaur-Hörner sind auch im Vergleich mit Banteng-Hörnern plumper, diese aber noch wesentlich dicker als die des Kouprey. Das belegen auch die Werte für den Hornformindex $\frac{\text{Hornbasisumfang} \times 100}{\text{Hornlänge}}$, obwohl diese Indexwerte nur bei Hörnern gleicher Länge

wirklich vergleichbar sind. Wie gezeigt wurde, besteht zwischen Hornbasisumfang und Hornlänge innerartlich eine negative Allometrie; die Hörner werden also mit zunehmender Länge relativ schlanker. Insofern ist beim Kouprey der geringste Indexwert zu erwarten, da er die längsten Hörner hat. Beim Vergleich mit Banteng, Gaur und Yak geht aber aus den absoluten Werten eindeutig hervor, daß die Schlankheit der Kouprey-Hörner nicht nur eine Folge ihrer größeren Länge ist, sondern daß hier ein Formunterschied vorliegt. Der Vergleich der Kouprey-Hörner mit jenen der Zebus ist nicht so einfach, da die Werte für Hornlänge und Hornbasisumfang des Zebu wesentlich von denen des Kouprey abweichen. So ist nicht ohne weiteres zu entscheiden, ob der höhere Indexwert der Zebus nur durch die geringere Hornlänge bedingt ist oder

ob auch hier Formunterschiede bestehen. Wenn man aber die Allometriegerade für die Kouprey-Hörner über den realisierten Bereich hinaus gegen den Nullpunkt zu verlängert, so zeigt sich, daß die Zebu-Werte über dieser Geraden liegen, d. h., auch die Zebu-Hörner sind plumper als die Kouprey-Hörner. Das Horn des Kouprey zeichnet sich also vor den Hörnern der anderen Arten durch große Länge und außerordentlich schlanke Form aus.

Auffallend ist bei den in Tab. 8 zusammengestellten Maßen weiter der geringe

Tabelle 9
Hornmaße bei Kühen

♀	<i>Bos pr. f. taurus, Zebu</i> n = 7	<i>Bos (Poëph.) mutus</i> n = 1	<i>Bibos sauveli</i> n = 3	<i>Bibos javanicus</i> n = 5	<i>Bibos gaurus</i> n = 14
Hornlänge	115 – 280 211	455	540 – 711 616	215 – 475 324	350 – 685 502
Hornbasismfang	95 – 185 140	180	191 – 216 199	180 – 202 190	276 – 335 306
Umfang × 100 Länge	57,5 – 82,6 67,3	39,6	26,9 – 36,2 32,8	37,9 – 88,3 63,2	44,5 – 80,0 62,3
Hornbasen- abstand	75 – 140 103	189	89 – 95 93	98 – 186 127	141 – 251 197
Größte Auslage	180 – 680 381	510	483 – 603 533	240 – 475 315	485 – 845 596
Spitzenabstand	165 – 680 361	293	356 – 559 451	58 – 143 107	130 – 587 299

Wert für den Hornbasenabstand beim Kouprey. Ähnlich niedrige Werte finden sich nur noch beim Zebu und beim Balirind (n = 10, 95–161; M = 122). Am weitesten sind die Hörner des Gaur voneinander entfernt. Bei dieser Art erhebt sich zwischen den Hörnern der hohe Stirnkamm, beim Banteng dagegen ist bei alten Bullen die Haut zwischen den Hornbasen haarlos und völlig verhornt. Beim Kouprey findet sich diese Stirnhautverhornung nicht. Auf den Zusammenhang zwischen Hornbasenabstand und Hinterhauptsenge des Schädels habe ich bereits hingewiesen.

Die größte Auslage der Hörner ist bei Kouprey, Gaur und Yak annähernd gleich, während sie beim Banteng im Mittel etwas kleiner ist.

Die Aussage, daß das Kouprey-Horn durch große Länge und schlanke Form ausgezeichnet ist, gilt auch für die Kühe (Tab. 9). Die Hörner der Kouprey-Kuh sind länger und schlanker als jene von Banteng- und Gaur-Kühen. Der Vergleich mit der Yak-Kuh ist schwierig, aber es scheint, als ob die Kouprey-Kühe auch ge-

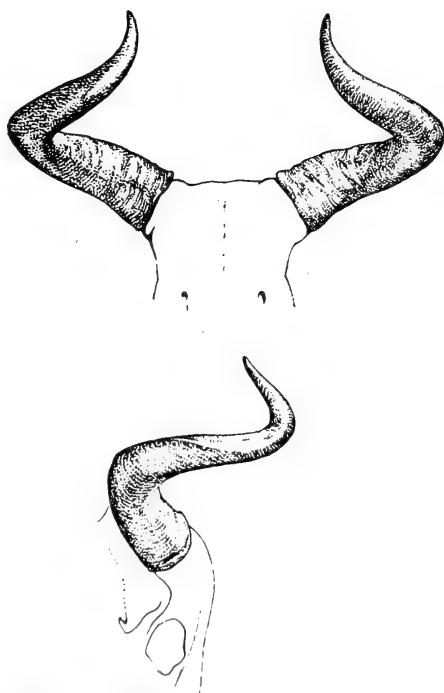


Abb. 37. Gehörn einer siebenjährigen Kouprey-Kuh. Aus SAUVEL (1949b)

genüber der Yak-Kuh relativ schlankere Hörner haben. Der Hornbasenabstand ist beim Kouprey bei Bullen und Kühen annähernd gleich, während bei den anderen Arten die Hörner der Kühe enger gestellt sind als die der Bullen. Die Hörner der Kouprey-Kuh sind lyraförmig geschwungen (Abb. 37), die Spitzen sind nach hinten und außen gerichtet. Dadurch ergibt sich ein großer Abstand zwischen den Spitzen der beiden Hörner. Leider standen mir keine Schädel von Kouprey-Kühen zur Verfügung, so daß ich über Sexualdimorphismus am Schädel keine Aussage machen kann. Im Gehörn besteht ein recht auffälliger Geschlechtsunterschied, der aber nicht so groß ist, wie beim Yak oder beim Banteng. Besonders der Java-Banteng (*Bibos jav. javanicus*) ist durch einen sehr starken Sexualdimorphismus ausgezeichnet, worauf kürzlich HOOIJER (1958) wieder aufmerksam gemacht hat. Auch beim wilden Yak ist der Sexualdimorphismus außerordentlich ausgeprägt. Einen ungefähren Ausdruck für den Geschlechtsunterschied in der Stärke der Behornung erhält man, wenn man die Mittelwerte für die Kühe in Prozenten der Mittelwerte für die Bullen ausdrückt (Tab. 10). Es kann sich in Anbetracht des geringen Materials und der unterschiedlichen Anzahl von Bullen- und Kuhschädeln dabei aber nur um eine grobe Annäherung handeln.

Tabelle 10

Sexualdifferenz in der Behornung

	<i>Bos pr. f.</i> <i>taurus</i> Zebu	<i>Bos (Poëph.)</i> <i>mutus</i>	<i>Bibos</i> <i>sauvelli</i>	<i>Bibos</i> <i>javanicus</i>	<i>Bibos</i> <i>gaurus</i>
$\frac{\text{M-Hornlänge } \text{♀♀} \times 100}{\text{M-Hornlänge } \text{♂♂}}$	43,3	56,5	75,4	53,3	75,9
$\frac{\text{M-Hornbasisumf. } \text{♀♀} \times 100}{\text{M-Hornbasisumfang } \text{♂♂}}$	50,7	47,0	58,0	53,0	70,3

Immerhin belegt diese Aufstellung, daß Yak und Banteng eine größere Sexualdifferenz in der Hornstärke zeigen als der Kouprey. Am geringsten sind die Unterschiede beim Gaur. Den größten Geschlechtsunterschied im Hornverlauf, der Krümmung der Hörner also, weist der Java-Banteng auf.

Der Hornverlauf beim männlichen Kouprey erinnert stark an den wilden Yak (Abb. 38). Besonders die Neigung der Hörner nach vorn ist beim Kouprey auffällig und ist nach SOKOLOV (1954) der wesentlichste Unterschied zu Banteng und Gaur. Eine solche Richtung der Hörner nach vorn gilt als ein typisches Merkmal der Gattung *Bos*, bei *Bibos* sind die Hörner nach hinten geneigt (besonders stark beim Gaur). Auch sonst ist die Krümmung der Hörner beim Kouprey yakähnlich, allerdings sind die Hörner beim Yak nicht an der Basis abgesenkt wie beim Kouprey, der hier eine Übereinstimmung mit dem Banteng zeigt. Außerdem ist der Abstand der Hornbasen voneinander beim Yak größer, ebenso der Winkel zwischen den Hornbasen, d. h. die Hornbasen sind weit stärker seitlich gestellt als beim Kouprey. Abgesehen von diesen Unterschieden besteht jedoch eine auffällige Ähnlichkeit im Hornverlauf zwischen Yak und Kouprey. Das gilt auch für die Hörner der Kühe (Abb. 39). Es wurde bereits früher darauf hingewiesen (BOHLKEN, 1958b), daß im Pariser Museum ein Zebu-Schädel vorhanden ist, bei dem der Hornverlauf deutliche Anklänge an die Verhältnisse beim Kouprey zeigt (M. N. H. N. 1870–243) (Abb. 6, 21, 42). Dieser Schädel stammt von einem Tier aus Kambodscha, es handelt sich also dabei um eine der vielen Lokalrassen des Zebu aus Hinterindien.

Das Horn des Kouprey ist im Querschnitt deutlich oval und stimmt darin mit Gaur und Banteng überein, während bei *Bos* der Hornquerschnitt mehr rundlich ist.

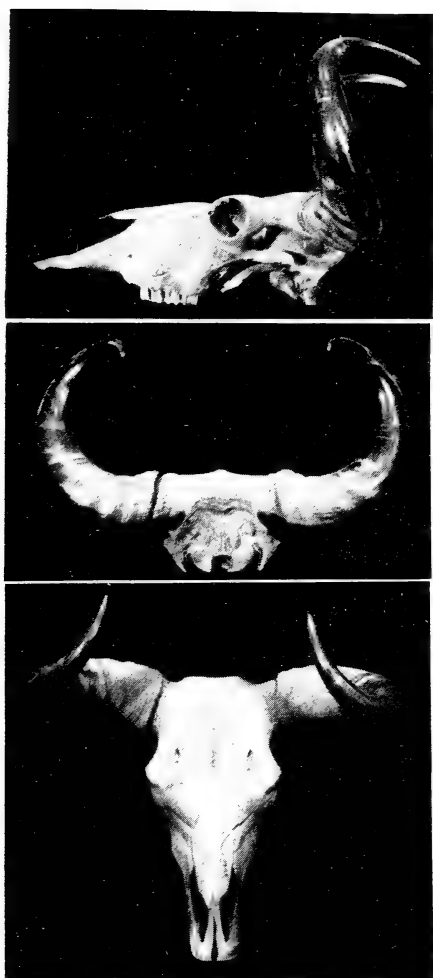
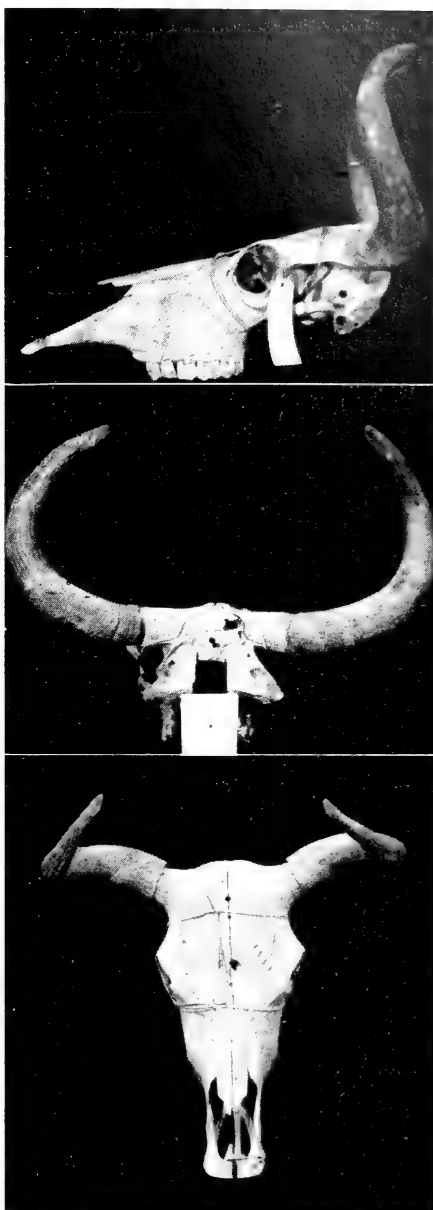


Abb. 38. Schädel von *Bos* (*Poëphagus*) *mutus* ♂ (B. M.: 3958)

Abb. 39 (rechts). Schädel von *Bos* (*Poëphagus*) *mutus* ♀ (B. M. 29. 5. 31)



6. Zusammenfassung der Ergebnisse des Schädel- und Hornvergleiches

Neben der Frage, ob der Kouprey auf Grund von Schädel- und Hornbesonderheiten in seiner systematischen Stellung beurteilt werden kann, ergeben sich aus der vergleichenden Untersuchung der Schädel zwei andere Probleme. Das erste ist die Trennung der Gattungen *Bos* und *Bibos* und das zweite Problem ist die Berechtigung der von COOLIDGE (1940) aufgestellten Gattung *Novibos*. Die Bedeutung der vorgetragenen Befunde für diese drei Fragestellungen ist zu überprüfen.

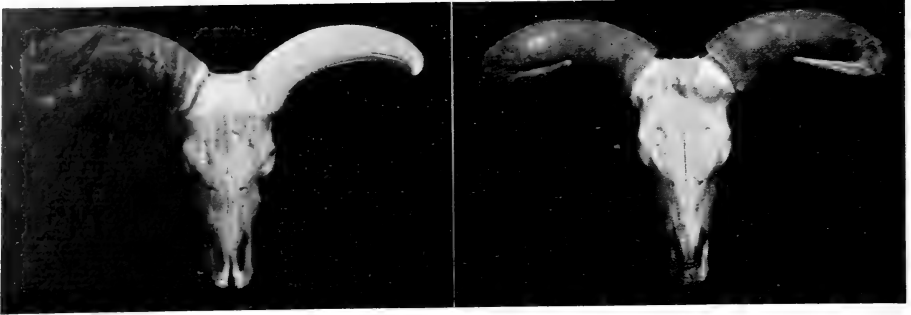


Abb. 40 (links). Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M.C.Z.: 38108) – Abb. 41 (rechts). Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M.C.Z.: 46589)



Abb. 42 (links). Schädel von *Bos primigenius* f. *taurus*, Zebu ♂ (M.N.H.N.: 1870–243) – Abb. 43 (mitte). Schädel von *Bibos javanicus* ♂ (R.N.H.L.: 15396) – Abb. 44 (rechts). Schädel von *Bibos gaurus* ♂ (Z.M.H.: [300])

a. Unterschiede zwischen den Gattungen *Bos* und *Bibos*

Die vergleichende Betrachtung der Schädelserien von *Bos primigenius* und seinen domestizierten Abkömmlingen, *Bos (Poëphagus) mutus*, *Bibos gaurus* und *Bibos javanicus* hat gezeigt, daß es sehr schwierig ist, auf Grund von Einzelmerkmalen die Gattungen *Bos* und *Bibos* zu unterscheiden. In den meisten Fällen überschneiden sich die Variationsbreiten oder die Differenzen verwischen, wenn auch die domestizierten Formen berücksichtigt werden. Erst die Kombination mehrerer Merkmale ermöglicht eine Unterscheidung. Gattungsunterschiede ergeben sich bei folgenden Merkmalen:

- Hirnlänge:** Bei den *Bibos*-Arten ist die Hirnlänge relativ zur Basallänge größer als bei den Arten der Gattung *Bos*, wobei die Beachtung der größenbedingten Proportionsveränderungen wichtig ist.
- Hinterhauptshöhe:** Das Hinterhaupt ist bei *Bibos* relativ zur Basallänge höher als bei *Bos*. Hier prägen sich Unterschiede in der Ausdehnung der Parietalregion aus, die bei *Bos* weit stärker reduziert ist als bei *Bibos*.
- Stirnbreite:** *Bibos* hat relativ zur Basallänge eine breitere Stirn als *Bos* (Stirnenge).
- Hinterhauptsenge:** Bei *Bibos* ist die Einschnürung des Hinterhauptes durch die Schläfeneinschnitte weit stärker als bei *Bos*, die Hinterhauptsenge ist also kleiner. Dies zeigt sich sowohl bei der Korrelation zwischen Hornbasenabstand und Hinterhauptsenge als auch bei dem Index $\text{Condylenbreite} \times 100$

Hinterhauptsenge.

- Wangenhöckerbreite:** Die Wangenhöckerbreite ist relativ zur Infraorbitalbreite bei

Bibos größer als bei *Bos* (Index Wangenhöckerbreite $\times 100$

Infraorbitalbreite).

- f. Länge der gesamten Zahnreihe: *Bibos* hat im Mittel eine relativ zur Basallänge längere Zahnreihe als *Bos*.

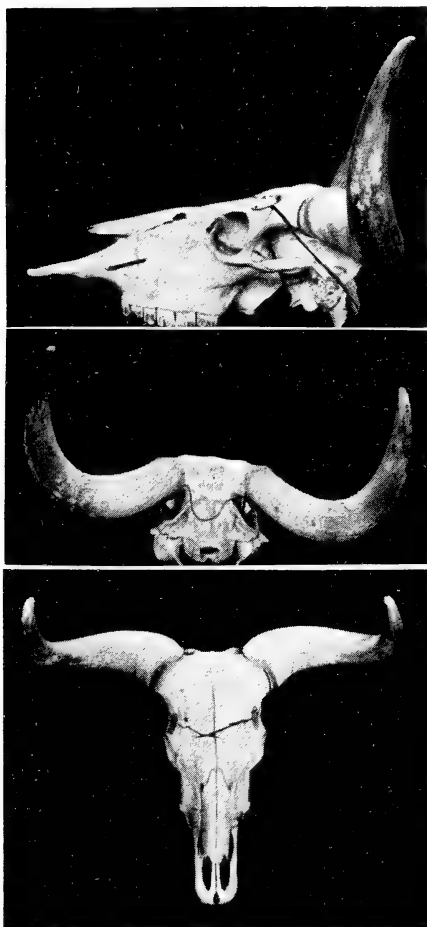


Abb. 45. Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M. N. H. N.: 1940 – 51) Typus von *Bos (Bibos) sauveli* Urbain 1937

Abb. 47. Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M. N. H. N.: A 10801)

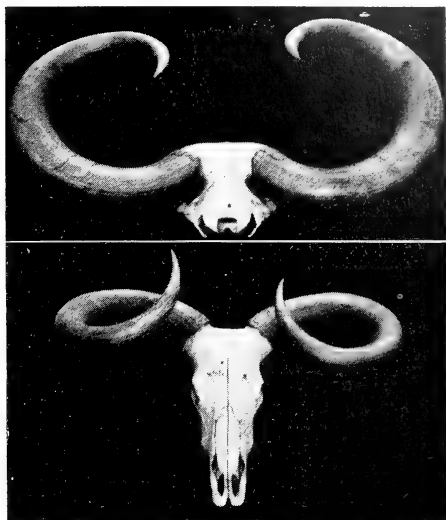
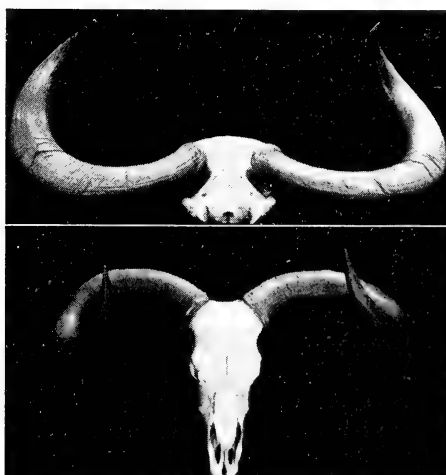


Abb. 46. Schädel von *Bibos sauveli* ♂ (M. N. H. N.: A 6727)



- g. Länge der Praemolaren: Bei *Bibos* ist der Anteil der Praemolarenserie an der gesamten Zahnreihe im Mittel größer als bei *Bos*
(Index Länge der Praemolarenserie $\times 100$

Länge der Molarenserie).

- h. Hornrichtung: Die Hörner sind in der Regel bei *Bibos* nach hinten, bei *Bos* nach vorne gerichtet.

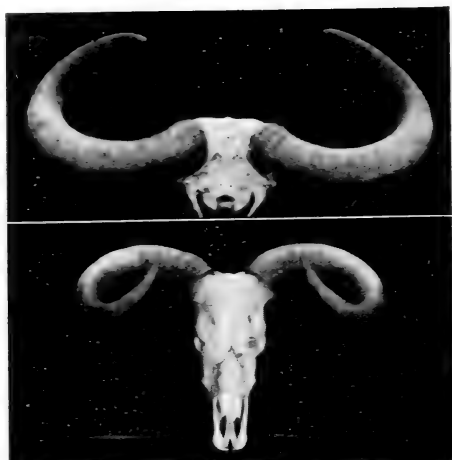


Abb. 48. Schädel von *Bibos sauveli* ♂
(M. N. H. N.: 1871 – 350)

i. *Hornquerschnitt*: Der Querschnitt der Hörner ist bei *Bibos* oval, bei *Bos* mehr rundlich.

Die Kombination dieser neun Merkmale am Schädel und Horn ermöglicht eine Trennung der Gattungen *Bos* und *Bibos*. Nach einem einzelnen dieser Merkmale ist eine sichere Entscheidung nicht möglich.

b. *Die Stellung des Kouprey nach den Befunden der vergl. Schädelbetrachtung*

Der Kouprey stimmt in einigen Schädelmerkmalen mit *Bos*, in anderen mit *Bibos* überein. *Bos*-ähnlich ist am Schädel des Kouprey die Stirngege, das Verhältnis der Längen von Praemolaren und Molaren zueinander und der Hornverlauf, besonders die Nei-

gung der Hörner nach vorn. Darüber hinaus besteht Übereinstimmung mit dem Zebu in der Profillänge und in der Hinterhauptsweite.

Zwischen *Bos* und *Bibos* steht der Kouprey in der Höhe des Hinterhauptes. – Mit *Bibos* stimmt der Kouprey in folgenden Schädelmerkmalen überein: Hirnlänge, Hinterhauptsenge, Gaumenlänge, dem Verhältnis von Wangenhöcker- und Infraorbitalbreite, der Länge der Zahnreihe relativ zur Basallänge und dem Hornquerschnitt.

Nach diesen Ergebnissen ist der Kouprey also weder der Gattung *Bibos* noch der Gattung *Bos* eindeutig zuzuordnen. Daraus folgt, daß die Zuordnung zu *Bos*, wie BRAESTRUP (1960) sie vornimmt, sicher nicht richtig ist. Besonders die Gestaltung des Hinterhauptes beim Kouprey spricht eindeutig dagegen, ihn als eine *Bos primigenius* eng verwandte, wenn auch primitivere Form anzusehen. Die Kombination dieser Besonderheit mit den anderen *Bibos*-ähnlichen Merkmalen des Kouprey ist doch so schwerwiegend, daß man m. E. den Schlußfolgerungen von BRAESTRUP nicht zustimmen kann. Es erhebt sich damit die Frage nach der Validität der Gattung *Novibos* Coolidge 1940.

c. *Die Validität von Novibos Coolidge 1940*

Es wurde bereits aufgezeigt, wie unterschiedlich die Ansichten über die Berechtigung der Gattung *Novibos* sind. Bislang hat aber noch kein Autor sich im einzelnen mit der Gattungsdiagnose von COOLIDGE auseinandergesetzt. Das soll hier an Hand der Ergebnisse des Schädelvergleichs versucht werden. Dazu zunächst die Originaldiagnose (COOLIDGE, 1940, p. 425): „*Novibos*, genus novum. *Diagnosis*. Bovinae; size and external markings like *Bibos*; tail long; lower foreleg long black longitudinal stripe; horns large with yak-like curve, – near tips heavily frayed around entire circumference; skull narrow; palatal branch of premaxilla long; projection of premaxilla beyond nasals short; frontal short; tooth row short; orbit close to horn-core; bases of horn-cores approximated posteriorly; angle of horn divergence narrow; no intercornual ridge; horn-core section at base a flattened oval with prominent primary posterior keel; parietal sloping gradually toward occiput as in *Bubalus*; infracristal occiput high and subtriangular with prominent crests; space between occipital

openings of temporal fossae narrow; upper pm⁴ antero-posteriorly compressed; upper molars quadrate; a marked triangular ethmoid vacuity.“

Es gilt, unter den von COOLIDGE genannten Schädelmerkmalen von *Novibos* diejenigen zu finden, die *Novibos* sowohl von *Bos* als auch von *Bibos* abheben. Die erwähnten äußeren Körpermerkmale, wie Färbungseigentümlichkeiten, berechtigen wohl kaum zu einer generischen Abtrennung.

COOLIDGE nennt zuerst die Größe der Hörner und ihren Verlauf. Der Kouprey hat, wie gezeigt, lange und schlanke Hörner, aber das ist kein Gattungsmerkmal. Der Banteng hat wesentlich schlankere Hörner als der Gaur, trotzdem würde kein Systematiker ihn deshalb in eine andere Gattung stellen. Der Hornverlauf beim Kouprey ist anders als bei *Bibos*, stimmt aber, wie COOLIDGE selbst erwähnt, mit dem des Yak überein.

Der Fransenkranz am Horn ist sicher keine Besonderheit, die eine generische Sonderstellung begründen könnte, zumal gleiche Erscheinungen bei allen anderen Rindern auftreten. Ebenso ist die schlanke Schädelform nicht geeignet, den Kouprey eindeutig zu charakterisieren, da ähnliche Proportionen in der Gattung *Bos* vorkommen.

Die Form und Größe der Intermaxillaria ist noch nicht besprochen worden, doch besteht auch hier keine spezielle Gestaltung beim Kouprey. Außerdem ist dies ein Merkmal, das innerhalb einer Gattung erheblich variieren kann.

Die Kürze des Frontale beim Kouprey ist auffallend. Dabei ist aber zu beachten, daß das Frontale beim Yak ebenfalls sehr kurz ist und relativ zur Basallänge nur um wenig länger ist als beim Kouprey. So besteht also in der Gattung *Bos* in einem Fall eine ähnliche Merkmalsausprägung, wie beim Kouprey, dagegen ist bei der zweiten Wildart von *Bos*, dem Ur, eine starke Längsstreckung der Frontalia charakteristisch. Ich würde daher auch die Kürze des Frontale nicht als wesentliche Eigenart des Kouprey betrachten.

Die Angabe über die Kürze der Zahnreihe wurde bereits widerlegt. Der Kouprey stimmt in diesem Merkmal durchaus mit *Bibos* überein.

Die Lage der Hornzapfen dicht hinter den Orbitae ist bedingt durch die Kürze des Frontale. Sie ist deshalb ebenso beim Yak zu finden. Da dieses Merkmal also eine Folge der kurzen Stirnbeine ist, gilt hier das gleiche wie bei der Besprechung der Frontallänge.

Der geringe Abstand zwischen den Hornbasen findet sich in ähnlicher Weise beim Zebu und auch beim Balirind. Der vergleichsweise kleine Winkel zwischen den Hornbasen ist ebenfalls kein ausschließlich auf den Kouprey beschränktes Merkmal. Bei *Bibos javanicus lowi* sind die Hörner teilweise noch stärker nach hinten gerichtet, ähnliches ist auch bei manchen Zebus zu beobachten. Bei dem bereits erwähnten Zebu-Schädel (M. N. H. N. 1870–243) bilden die Hornbasen einen Winkel von nur 100° miteinander, gegen 105°–125° beim Kouprey. Die beiden letztgenannten Merkmale sind in gleicher Ausprägung wie beim Kouprey also auch in den Gattungen *Bos* und *Bibos* zu beobachten.

Eine Folge der Hornstellung, nämlich des kleinen Winkels zwischen den Hornbasen, ist das Fehlen eines Zwischenhornkammes. Das gilt auch für den später erwähnten Übergang zwischen Parietale und Hinterhaupt. An den Profilinien konnte gezeigt werden, daß eine ähnliche Ausbildung der hinteren Schädelregion auch beim Banteng, beim Balirind und auch beim Zebu vorkommen kann. Dabei wurde bereits erörtert, daß hier Einflüsse der Hornstellung eine Rolle spielen. So sind also auch diese beiden Merkmale nicht von taxonomischem Wert.

Der ovale Hornquerschnitt ist für die *Bibos*-Arten typisch, kann also daher nicht als Besonderheit des Kouprey angesehen werden. Anders ist es mit dem primären Kiel am Hornzapfen. Dies wäre ein abweichendes Merkmal, wenn sich an größerem Material die Regelmäßigkeit seiner Ausbildung beweisen läßt. Es wurde erwähnt, daß an den Hornzapfen von zwei Kouprey-Schädeln dieser Kiel fehlt.

Die Occipitalregion ist beim Kouprey keinesfalls höher als bei *Bibos*, das geht schon aus den abgebildeten Profillinien hervor. Es bleibt die eigenartige dreieckige Form der Occipitalregion beim Kouprey. Dabei ist allerdings die Frage, wieweit die Form der Occipitalregion von der Hornstellung und von der Einschnürung durch die Schläfeneinschnitte bestimmt wird. Diese Einschnürung des Hinterhauptes ist beim Kouprey sehr stark. Es konnte aber gezeigt werden, daß dieses im Zusammenhang steht mit dem geringen Abstand der Hornbasen voneinander. Der Kouprey folgt in diesem Merkmal der innerartlich beim Banteng geltenden Korrelation, so ist die kleine Hinterhauptsenge bei ihm durchaus im Bereich der für *Bibos* typischen Merkmalsausprägung.

Die Angaben über die Zahnbesonderheiten habe ich nicht speziell überprüft. Die Zähne sind einerseits bei allen Rindern recht einheitlich, andererseits zeigen sie bei allen Arten und Gattungen eine Variation in Größe und Form. So ist m. E. der systematische Wert solcher Aussagen über einzelne Zähne recht gering, zumal die Zahnform auch von der Abkauung abhängig ist.

Das letzte von COOLIDGE in der Diagnose genannte Merkmal ist die Ethmoidallücke. Es konnte gezeigt werden, daß COOLIDGE im Irrtum war, als er meinte, unter rezenten *Bovini* sei das Auftreten der Ethmoidallücke beim Kouprey ein Einzelfall. Eine Ethmoidallücke kann sowohl bei Schädeln der Gattung *Bos* als auch der Gattung *Bibos* auftreten. Daher ist auch das Vorhandensein der Ethmoidallücke beim Kouprey kein Grund, eine generische Abtrennung vorzunehmen.

Von all den in der Diagnose genannten Schädelmerkmalen sind also nur der primäre Kiel am Hornzapfen und die dreieckige Form der Occipitalfläche unter Vorbehalten vielleicht als Besonderheiten des Kouprey gegenüber den Arten der Gattungen *Bos* und *Bibos* anzusehen. Um hier eine Entscheidung zu fällen, bedarf es eines viel größeren Materials vom Kouprey. Unter Berücksichtigung des mir zur Verfügung stehenden Materials halte ich diese Merkmale nicht für ausreichend, eine neue Gattung zu begründen. Die Ergebnisse der vergleichenden Schädelbetrachtung sprechen also insgesamt gegen die Validität der Gattung *Novibos* Coolidge. Es bleibt dann die Frage nach der systematischen Stellung des Kouprey bestehen. Dieses Problem wird später erörtert.

D. Vergleich einiger Körpermerkmale

Im Anschluß an die Untersuchung der Schädel sollen kurz noch einige Körpermerkmale des Kouprey mit den anderen Arten verglichen werden.

Aalstrich

Eines der Merkmale, auf die BRAESTRUP (1960) seine Auffassung stützt, daß der Kouprey eine Art der Gattung *Bos* s. str. sei, ist das Auftreten eines Aalstriches beim Kouprey. HALTENORTH (1961) weist das zurück, „da der Aalstrich nicht hell und beim ♂, sondern dunkel und beim ♀ zuweilen auftritt“. Bislang sind die Angaben über diese Besonderheit beim Kouprey zu spärlich, um begründete Aussagen machen zu können. Immerhin scheint aber ein weißlicher Rückenstrich bei alten Kouprey-Bullen vorzukommen, denn COOLIDGE (1940) erwähnt einen solchen ausdrücklich in seiner Beschreibung des Kouprey-Bullen. Er schreibt (p. 428): „Along the very center of the back there are traces of a whitish stripe extending from the back of the dorsal ridge for 700 mm. to a point within 200 mm. of the base of the tail. This stripe where it is most marked is made up of completely cream colored hairs and is 12 mm. wide. On either side of it there is a mottled area about 100 mm. wide with blackish mummy-

brown hairs spotted with patches of olive-gray skin and fine gray hairs.“ Einen Aalstrich bei einer Kouprey-Kuh beschreibt WHARTON (1957) (p. 50): „In the possession of a storekeeper at Kompong Sralao I found the skin of a three-year-old kouprey-female. The general color was tan, darkening considerably on the legs. The most remarkable thing was a brown dorsal streak about a foot wide which began at the tail and ran toward, fading out near the head and tapering in width as it passed anteriorly. There were evidences of a dark spot on either side of the flanks and about ten inches below the edge of the dorsal streak.“ WHARTON erwähnt den Aalstrich bei dieser Kuh als Besonderheit, er macht keine Angaben über einen Rückenstreifen bei Bullen. LEKAGUL (1952), der ausführlich die Färbung einer Kouprey-Kuh beschreibt, sagt dabei nichts über einen Aalstrich. Es scheint also dieses Merkmal beim Kouprey nur gelegentlich aufzutreten und zwar sowohl bei Bullen als auch bei Kühen. Die Farbe des Aalstriches ist in den genannten Fällen bei den Geschlechtern unterschiedlich.

Ein weißlicher Rückenstrich, wie ihn andeutungsweise der Kouprey-Bulle in Harvard zeigt, wird als Kennzeichen des Ures angegeben. Er ist ebenfalls bei vielen Hausrindern zu beobachten (vgl. z. B. BONADONNA, 1959: Abb. 61, 181, 183, 194, 212). Da ein solcher Rückenstrich den Bullen von Gaur und Banteng fehlt, wertet BRAESTRUP (1960) ihn als *Bos*-Merkmal des Kouprey. Bei den *Bibos*-Arten sollen die Kälber einen schwarzen Rückenstrich aufweisen. Bevor dieses Merkmal beim Kouprey aber überhaupt bewertet werden kann, müssen genauere Angaben über ein größeres Material vorliegen.

Färbung

In der Färbung der Unterteile der Extremitäten stimmt der Kouprey mit den *Bibos*-Arten überein. Ein weißer Spiegel, wie er beim Banteng vorhanden ist, fehlt ihm. WHARTON erwähnt eine Arbeit von DOUARCHE (1906) über die Hausrinder Indochinas, der die Rasse von Thanh-hoa abbildet, bei welcher „indication of lighter ‚stockings‘ on the lower legs“ erkennbar sein sollen. Trotzdem ist aber wohl die weiße Färbung der unteren Beintteile ein deutliches *Bibos*-Merkmal.

Wamme

Eine der auffallendsten Eigentümlichkeiten des Kouprey ist die stark entwickelte Wamme. Auch bei Banteng und Gaur findet sich eine mehr oder minder gut ausgebildete Wamme, aber sie erreicht nie die Ausmaße dieser Bildung beim Kouprey. Unter den Hausrindern sind besonders die Zebus durch enorme Wammenbildung ausgezeichnet. Sie allein erreichen eine dem Kouprey vergleichbare Wammengröße.

Schwanz

Gegenüber Banteng und Gaur hebt der Kouprey sich durch die Länge seines Schwanzes und dessen besonders buschige Endquaste ab. Auch dieses ist ein Merkmal, das beim Zebu in ähnlicher Ausbildung zu beobachten ist (z. B. Abb. 5 und 6 bei VITTOZ, 1937). In diesem Fall hat der Kouprey also wieder eine *Bos*-ähnliche Merkmalsausprägung, worauf BRAESTRUP (1960) bereits hingewiesen hat.

Hufe

COOLIDGE (1940), LEKAGUL (1952) und WHARTON (1957) erwähnen Unterschiede in der Hufgröße bei Banteng, Gaur und Kouprey. Nach COOLIDGE und LEKAGUL sind die Hufe des Kouprey schlanker und zierlicher als jene der *Bibos*-Arten, nach WHARTON zwar kaum schlanker aber kleiner. WHARTON schreibt (p. 7): „It might be mentioned here that the track of the kouprey is similar to that of the domestic ox, the tracks

of both beeing readily distinguishable from those of the other wild cattle, as one gains familiarity thereof by practice.“ Derselbe Autor führt in einer Abbildungsunterschrift aus (Fig. 16, p. 74): „Banting tracks are pointed and markedly longer than wide. With running and subsequent spreading of hooves, tracks of old banting bulls may be confused with those of kouprey.“ Allgemein kann wohl gesagt werden, daß die Hufe des Kouprey kleiner sind als jene von Gaur und Banteng und am ehesten den Hausrindhufen ähneln.

IV. Theoretische Erörterungen

Am Schluß der vergleichenden Untersuchung der Schädel und Hörner blieb die Frage nach der systematischen Stellung des Kouprey offen. Es wurde dargelegt, daß der Kouprey weder der Gattung *Bos* noch der Gattung *Bibos* eindeutig zuzuordnen ist, daß aber andererseits die Gattung *Novibos* Coolidge nicht valide ist. Welches ist nun also der systematische Status des Kouprey? Zur Beantwortung dieser Frage bedarf es einiger Überlegungen über die mögliche Herkunft dieses Tieres. Es wurde bereits betont, daß die Theorie, der Kouprey sei die erste oder eine der ersten Generationen einer Kreuzung zwischen Banteng und Zebu oder einer anderen Rinderart, angesichts der heute bekannten Populationsgröße des Kouprey nicht aufrechtzuerhalten ist. Außerdem wäre dann die Einheitlichkeit der Population überraschend.

WHARTON (1957) stellt Erwägungen über den Ursprung des Namen „Kouprey“ an, der nichts weiter als „Waldrind“ bedeutet,² und somit gegenüber den Namen für Gaur, Banteng und Wasserbüffel sehr unspezifisch ist. Diese Überlegungen führen WHARTON zu drei Theorien (p. 5):

1. „that the ancient Cambodians could have recognized the similarity between the kouprey and their domestic oxen, and therefore did not apply a more specific name to it as they did to the other wild forms, but merely called it ‚forest ox‘.“
2. „that the kouprey may not have been known to the Khmers and early Cambodians.“
3. „that the kouprey is a feral form of a once domesticated ox.“

In der Zusammenfassung seiner Ergebnisse formuliert WHARTON etwas anders (p. 86):

1. „It is a feral domestic ox.“
2. „Originally wild, it has survived because of its having been domesticated between 800 and 400 years ago, re-escaping into isolated habitat.“
3. „The Kouprey extended its range into northern and eastern Cambodia from some now-destroyed population center, following the fall of the Khmer civilization and the creation of the open forest areas.“

Nach WHARTON gibt es also im Grunde zwei Möglichkeiten:

1. Der Kouprey ist ein echtes Wildrind.
2. Der Kouprey ist ein verwildertes Haustier.

Auf Grund der bisher vorliegenden Beobachtungen und Untersuchungen läßt sich eine Entscheidung zwischen diesen beiden Möglichkeiten nur dann fällen, wenn man ausschließen kann, daß der Kouprey ein verwildertes Hausrind ist. Diesem Problem muß also besondere Beachtung gewidmet werden. Es ist unmöglich zu beweisen, daß der Kouprey kein echtes Wildrind ist, dazu ist das verfügbare Material viel zu gering. Diese Möglichkeit bleibt also bestehen, auch wenn man einige Einwände gegen sie erheben kann. Diese Einwände sollen zunächst erörtert werden.

² Nach SAUVEL (1949b) ist die Bedeutung des Wortes Kouprey etwas anders. Kou ist die in Kambodscha gebräuchliche Bezeichnung für Hausrind; Prey heißt zwar Wald, erhält aber in zusammengesetzten Ausdrücken die Bedeutung von wild, bzw. Wildheit. So heißt nach SAUVEL Kouprey „Wildrind“. Der manchmal gebrauchte Name Kouproh besagt das gleiche, proh ist ein Dialektausdruck für prey.

Der erste Punkt, der einige Bedenken gegen die Wildnatur des Kouprey aufkommen lassen kann, ist die späte Entdeckung dieses Tieres. In dem Vorwort zu WHARTON (1957) führt COOLIDGE (1957) aus, daß die Entdeckung einer neuen Art bei Großsäugern im zwanzigsten Jahrhundert selten ist. Solch eine Entdeckung mag noch in unerforschten Urwaldgebieten möglich sein, wofür das Okapi ein Beispiel ist. In den Wäldern Südost-Asiens dagegen ist sie unerwartet. Dort besteht seit langen Zeiten eine hohe Kultur, seit über tausend Jahren gibt es Hausrinder in diesen Gebieten und die dort lebenden Wildarten sind alle schon lange bekannt. Diese Überlegungen von COOLIDGE, welche auf die Bedeutung und Sensation einer solchen Entdeckung weisen sollen, mahnen zugleich zur Vorsicht bei der Bewertung einer neuen Form. Die Wahrscheinlichkeit, daß ein Tier von der Größe des Kouprey den Naturforschern und Jägern des vergangenen Jahrhunderts unbekannt geblieben wäre, ist äußerst gering. Dies um so mehr, als die anderen Wildrinder des Gebietes schon lange gut bekannt sind und, wie die Sammlungen der Museen zeigen, im vorigen Jahrhundert vielfach gejagt wurden. Material vom Kouprey aus dieser Zeit findet sich nur im Pariser Museum. Es sind die drei bereits mehrfach erwähnten Schädel. Auch diese Schädel wurden nicht als Grundlage einer neuen Art beschrieben. Das legt den Verdacht nahe, daß sie nicht als Wildtiere angesehen wurden. Darüber wird noch mehr zu sagen sein.

Ein zweiter Sachverhalt sollte ebenfalls bei der Bewertung des Kouprey berücksichtigt werden. Es ist die enorme Größe der Wamme. Es wurde bereits erörtert, daß Wammenbildung bei Wildrindern durchaus nichts Ungewöhnliches ist, aber die Größe der Wamme des Kouprey ist zweifellos für ein Wildrind außerordentlich. Auch in der verwandten Antilopengruppe treten Wammenbildungen in Erscheinung, besonders bei der Elenantilope, *Taurotragus* Wagner. All das bleibt jedoch stark zurück im Vergleich mit dem Kouprey. Unter Hausrindern findet sich in der Zebugruppe eine besonders mächtige Ausbildung der Wamme. Hier ist wohl ein Domestikationseinfluß wirksam. Unter diesem Blickwinkel ist die große Wamme des Kouprey ein Merkmal, das „schlecht zu einem Wildtier paßt“.

Dies sind zwei Gesichtspunkte, die vielleicht dagegen sprechen, daß der Kouprey ein echtes Wildtier ist; weitere werden sich bei der Erörterung der Möglichkeit, daß der Kouprey ein verwildertes Hausrind ist, ergeben. Alles zusammen kann aber immer noch nicht beweisen, daß *sauveli* keine Wildart ist. So erhebt sich also die Frage: Wenn der Kouprey eine Wildart ist, wie ist dann seine Stellung im System der Rinder? Zur Beantwortung dieser Frage sind einige grundsätzliche Erörterungen notwendig über die systematische Kategorie Gattung.

Über allgemeine Fragen zoologischer Systematik gibt es eine Reihe von ausgezeichneten Werken, von denen hier nur auf HUXLEY (1940), MAYR, LINSLEY u. USINGER (1953) und SIMPSON (1961) verwiesen sei. Allgemein besteht Übereinstimmung, daß im Gegensatz zur Art die Gattung, wie alle anderen höheren Kategorien, eine künstliche Einheit ist. Die Begrenzung einer solchen Einheit ist schwer und daher ist eine allgemeingültige Definition nicht möglich. THORPE (1940) schreibt (p. 357): „It seems impossible at present to formulate any definition of a genus which would stand any chance of being acceptable to workers in all groups. For practical reasons the genus, to be a convenient category in taxonomy, must in general be neither too large nor too small.“ — „It seems far better to admit frankly that the category is purely artificial and leave it at that. This being so, there is, from the practical point of view, much to be said for the use of subgenera or other equivalent subdivision. Such intermediate groupings obviate the inconvenience of unduly large genera and on the other hand help to do away that *reductio ad absurdum* the monotypic genus.“ Auch MAYR, LINSLEY u. USINGER (1953) betonen, daß keine objektiven Kriterien für die Kategorie Gattung verfügbar sind, die etwa dem Kriterium der Fortpflanzungsgemeinschaft für die Art gleichwertig sind. Sie definieren die Gattung wie folgt (p. 48): „A genus is

a systematic category including one species or a group of species of presumably common phylogenetic origin, which is separated from other similar units by a decided gap.“ Wichtig für unsere Betrachtung ist die Forderung (p. 48): „that the size of the gap be in inverse ratio to the size of the unit. The latter qualification will prevent the recognition of unjustified monotypic genera.“ Wie eine Gattung von anderen Gattungen abgegrenzt wird und wie viele Arten in einer Gattung vereinigt werden, bleibt jeweils dem einzelnen Systematiker überlassen. Es gibt keine Merkmale, welche als Maßstab für generische Einheit oder Verschiedenheit allgemein verwendet werden können. Dazu schreiben MAYR, LINSLEY und USINGER (p. 49): „Taxonomic literature could have been spared many unnecessary generic names if taxonomists had kept in mind LINNAEUS's (1737) warning: 'The characters do not make the genus, rather it is the genus that gives the characters.'“ Dagegen ist jedoch eine Gattung ohne diagnostische Merkmale, die sie klar von verwandten Gattungen trennen, von zweifelhafter Validität.

Von diesen theoretischen Erwägungen sind folgende Feststellungen von besonderer Wichtigkeit für das Problem der Zuordnung des Kouprey:

1. Die Gattungen sind subjektive Einheiten, d. h. ihre Begrenzung bleibt dem Systematiker überlassen.
2. Eine Gattung soll sich aber von verwandten Gattungen deutlich abheben, um so mehr, je geringer die Anzahl der in ihr vereinten Arten ist.
3. Es kann keine allgemeingültigen Gattungskennzeichen geben, diese sind von Fall zu Fall verschieden. Sie sollten aber innerhalb einer engeren Verwandtschaftsgruppe, etwa Tribus, die gleichen Merkmale betreffen.

Der zweite Punkt ist bei der Beurteilung von *Novibos* Coolidge hervorzuheben, da gezeigt wurde, daß diese Gattung sich nach ihrer Diagnose nicht klar von *Bos* und *Bibos* trennen läßt. Sie kann somit nicht als valide anerkannt werden. Wenn man nun von der Annahme ausgeht, daß der Kouprey eine echte Wildart ist, so muß die Auswirkung auf die Bewertung der Gattungen *Bos* und *Bibos* überprüft werden. Es hatte sich ergeben, daß der Kouprey sowohl Merkmale von *Bos* als auch von *Bibos* hat und daß andere Merkmale eine intermediäre Ausprägung zeigen. Unter Berücksichtigung dieses Sachverhaltes wird es schwer, die Gattungen *Bos* und *Bibos* eindeutig voneinander zu trennen; der Kouprey stellt eine Übergangsform dar. Die Gattungen sind aber sehr klein, beide enthalten nur zwei Arten. Die Unterschiede zwischen ihnen müßten also sehr deutlich sein, um eine Trennung zu rechtfertigen. Durch die Zwischenstellung des Kouprey verwischen aber die bestehenden Unterschiede, so daß eine Vereinigung der beiden Gattungen naheliegt. Die Ansicht, daß *Bos* und *Bibos* generisch nicht zu trennen sind, ist schon öfter vertreten worden, z. B. von LYDEKKER (1913), WEBER (1928) und ELLERMAN & MORRISON-SCOTT (1951). Diese Autoren betrachten *Bibos* als Untergattung von *Bos*. Eine solche Trennung als Untergattung ist wohl auch unter Einbeziehung des Kouprey möglich. HALTENORTH (1961) läßt dabei allerdings auch *Novibos* als Untergattung bestehen, was nach den oben vorgetragenen Befunden und Erörterungen nicht gerechtfertigt erscheint. Der Kouprey stimmt im Schädelbau nicht, wie HALTENORTH (1961) meint, mehr mit *Bos* überein, sondern eher mit *Bibos*. Die mit *Bibos* gemeinsamen Merkmale wären dann als Kennzeichen der Untergattung *Bibos* gegenüber den Untergattungen *Bos* und *Poëphagus* anzusehen. Dabei sollten diejenigen Merkmale unberücksichtigt bleiben, bei denen sich die Variationsbreiten stark überschneiden (z. B. die Zahnmerkmale). Als wesentliche gemeinsame Kennzeichen der Untergattung *Bibos* (einschließlich *sauveli*) sind dann zu nennen: die relativ zur Basallänge größere Hirnlänge, das hohe Hinterhaupt, die starke Einschnürung des Hinterhauptes durch die Schläfeneinschnitte, der ovale Hornquerschnitt und die weiße Färbung der Unterteile der Extremitäten. Die Besonderheiten der Untergattung *Poëphagus* Gray sind bereits früher herausgestellt worden (BOHLKEN 1958b).

Unter der Voraussetzung, daß der Kouprey ein echtes Wildrind ist, ergibt sich dann also folgende Gliederung:

Gattung *Bos* L.

- a. Untergattung *Bos* L. (mit *primigenius*)
- b. Untergattung *Poëphagus* Gray (mit *mutus*)
- c. Untergattung *Bibos* Hodgson (mit *gaurus*, *javanicus*, *sauveli*).

Der wissenschaftliche Name für den Kouprey wäre dann *Bos (Bibos) sauveli* Urbain 1937. — So ist der Kouprey in der Originalbeschreibung von URBAIN benannt worden.

Die Gattung *Bos* in ihrer Gesamtheit ist eindeutig gegen die übrigen Gattungen der *Bovini* abzusetzen. Dabei kommt Besonderheiten der Parietalregion und der Behornung besondere Bedeutung zu in Verbindung mit palaeontologischen Befunden.

Es wurde ausgeführt, daß die Frage, ob der Kouprey ein echtes Wildrind ist, nur dann mit Sicherheit bejaht werden kann, wenn sich erweisen läßt, daß er kein verwildertes Hausrind ist. Es ist also diese Möglichkeit zu prüfen.

Zunächst sind es die Argumente, welche oben schon genannt wurden, die zur Untersuchung dieser Frage zwingen: die späte Entdeckung des Kouprey und die mächtige Ausbildung der Wamme. Dazu kommt dann, daß sowohl COOLIDGE (1940) als auch WHARTON (1957) gewisse Übereinstimmungen zwischen dem Kouprey und Hausrindern festgestellt haben. COOLIDGE schreibt über die Amritmahal- und die Killari-Rasse des Mysorezebu (p. 511–512): „Probably in these two breeds we have the closest resemblance to the kouprey among the living races of *Bos indicus*. The large dewlap, small ears, slender limbs, elongated body, moderate length of tail, gray-colored skin varying from a light shade to almost black, the fine limb bones, fine skin close to the body and the long narrow skull with horns emerging from the poll; all suggest characteristics shared by the kouprey. The development of the hump is in all probability a product of domestication. I do not wish to suggest a relationship of these cattle with the kouprey, but only to draw attention to the fact that they have certain external resemblances that may be of interest in a further investigation of this subject.“ WHARTON (1957) führt aus, daß von den Hausrindern in Indochina die Thanhhoa-Rasse sehr Kouprey-ähnlich erscheint, besonders im Hornverlauf. Diese Rasse ist größer als die anderen Hausrinder, hat einen kleinen Buckel und ist vornehmlich grau gefärbt. Die Khmer, deren Reich sich schon vor tausend Jahren im Gebiet des heutigen Kambodscha erstreckte, sollen ein kräftiges Hausrind, den „Ko-Khmer“ gehabt haben, der von manchen Einheimischen für eine Kreuzung zwischen Kouprey und Hausrind gehalten wird. Einige besondere Hausrindrassen sind heute noch in kleiner Zahl erhalten, wie Outeem und Kamball. Nach WHARTON ist möglicherweise der Stieng mit einer dieser Rassen identisch. Der Stieng wiederum soll nach anderen Angaben eine Kreuzung zwischen Zebu und Gayal sein, nach DUERST (1931) eine Kreuzung zwischen Zebu und Balirind. Alle diese Rassen, die WHARTON nur von Beschreibungen und Bildern bekannt waren, haben gewisse Ähnlichkeiten mit dem Kouprey. Diese Übereinstimmungen werden von COOLIDGE (1957) sehr hoch bewertet. Er schreibt (p. VII): „This report is the first scientific account of the ecology of this recently discovered primitive forest ox, which in a number of ways qualifies more closely as a contemporary ancestor of *Bos indicus* than any living or fossil wild cattle that have hitherto been described.“

Ein anderer Sachverhalt, welcher bei der Überlegung, ob der Kouprey ein verwildertes Hausrind sein kann, berücksichtigt werden muß, ist der Unterschied in der Hornform zwischen den wilden Koupreys und den drei Pariser Schädeln. Es wurde gezeigt, daß in diesem Merkmal eine erhebliche Differenz besteht, während die drei Schädel aus dem Pariser Museum sonst mit den Kouprey-Schädeln völlig übereinstimmen. Es kann möglich sein, daß sich in der Hornform ein Unterschied zwischen wilden, bzw. verwilderten, und domestizierten Koupreys ausprägt. Die Pariser Schädel haben sehr

viel schlankere Hörner als die jetzt gesammelten Kouprey-Schädel (Abb. 34). Man könnte daraus schließen, daß diese drei Schädel von Haustieren stammen und daß bei einer Verwilderung dieser Hausrindrassen die Hörner an Umfang zugenommen haben. Es wäre natürlich auch der umgekehrte Schluß möglich, nämlich daß damals (etwa 1870) der wilde Kouprey domestiziert war, und diese Schädel somit von zahmen Koupreys stammen. Gegen diesen letzten Schluß ist aber einzuwenden, daß dann wahrscheinlich auch das Wildtier bekannt gewesen und beschrieben worden wäre. Durch diese Überlegungen werden nun diese drei Schädel aus dem Pariser Museum für die Problematik um den Kouprey sehr wichtig. Ich bin Herrn Dr. FR. PETTER (Paris) zu Dank verpflichtet, daß er mir alle verfügbaren Daten über diese Schädel übermittelte. Die Kataloge der Pariser Sammlungen enthalten folgende Angaben:

- A 10801: Boeuf de l'Inde. *Bos macroceros*? Kouprey, Bibos sauveli, déterminé par Mr Sauvel
 A 6727: *Bos macroceros* (DUERST) (?) Kouprey, Bibos sauveli. Déterminé par Mr Sauvel
 (Tête de boue donnée par le Père Larnaudie au nom des Rois de Siam. A. C. cat. G. 1864-95.
 Dazu Ancien catalogue 1864-95:
 Boeuf - Espèce nouvelle envoyée par le Père Larnaudie au nom des Rois de Siam. Remise par l'Administration le 7 Septembre 1864 et portant sur le livre d'Entrée le no 531. Cette tête, sur sa demande, a été remise à Mr le Pr de Mammalogie le 19 Septembre 1864. Rendus. Cette tête préparée a été au Cabinet d'Anatomie Comparée le 1-3-1865.
 1871-350: Boeuf du Cambodge. Kouprey. Bibos sauveli, déterminé par Mr Sauvel. Recu à la Ménagerie le 9-7-1871, envoyé de Shang-Hai, ramené par le navire l'Aveyron, mort à la Ménagerie le 15 Novembre 1871. Crâne placé à la Galerie d'Anatomie Comparée le 23 Septembre 1872. Squelette.

Leider ist diesen Angaben für die Kouprey-Problematik nicht sehr viel zu entnehmen. Die Bezeichnung *Bos macroceros* ist nur eine bei DUERST und anderen Autoren gebräuchliche Typenbezeichnung für langhörnige Hausrinder (z. B. DUERST, 1905). DUERST hat mehrfach diese Schädel aus dem Pariser Museum in seinen Schriften erwähnt. So schreibt er 1905 in Zusammenhang mit der Ausbildung der Parietalzone beim Banteng (p. 240): „Daß aber in dieser eigenartigen Bildung des Hinterhauptes kein nachträglich aus der ursprünglichen Taurusform entstandenes Merkmal, sondern ein uralter Charakter vorliegt, scheint dadurch hervorzugehen, daß bei Kreuzungsprodukten zwischen Banteng und Hausrind, diese Formation des Hinterhauptes fast konstant auftritt und erst durch mehrfache Anpaarung verschwindet, die schöne Kollektion der ‚Boeufs des Stiengs du Cambodge‘ des Pariser Museums, zeigt Übergänge aller Art von bubalinem Bantenghinterhaupt bis zu dem echt taurinen.“ 1931 schreibt DUERST über das Balirind (p. 34): „In Cochinchina wird dieses Tier auch mit dem taurinen Hausrind gekreuzt. Bantengstiere mit Yaks oder Zeburindern gepaart geben aber ein ganz besonders interessantes Produkt, mit Riesenhörnern bei Kastraten der Bastarde mit langhörnigen Rassen. Die entstehende, fast büffelartige Schädelkapsel dieser Tiere ist eigenartig. HUET (1891) hat diese Typen fälschlich als Bastarde von Gayal mit Langhornzebus bezeichnet. Bei den Bastarden mit kurzhörnigen Rassen sind die Hörner kürzer und je nach der Anpaarung mit mehr taurinem Blut wird das Hinterhaupt tauriner. Die Färbung entspricht mit Ausnahme der leuzistischen Schenkelflecken dem Banteng. Durch weitere Anpaarungen an Hausrinder können auch andere Färbungen erzeugt werden.“ Dazu bildet DUERST den Schädel A 6727 aus dem Museum in Paris ab, den er in der Bildunterschrift als „Boeuf des Stiengs“ von Kambodscha, ein „Bantengbastard des Hausrindes“ bezeichnet. Diesen Schädel hat DUERST auch 1926 mit ähnlicher Unterschrift abgebildet. Leider gibt DUERST weder 1905 noch später an, woher er die Berechtigung nimmt, diese Tiere als Banteng-Zebu-Bastarde zu bezeichnen. Immerhin war DUERST ein Forscher mit großen Kenntnissen über wilde und domestizierte Rinder, und es verdient Beachtung, daß er diese Schädel ohne weiteres Hausrindern zuordnete. SAUVEL (1949) versucht die späte Entdeckung des Kouprey mit dem

allgemeinen Desinteresse der französischen Kolonialisten an der Tierwelt ihrer Kolonien zu erklären. Das scheint mir nicht ganz zutreffend zu sein, da das Vorkommen der anderen Großsäuger in Kambodscha ja durchaus bekannt war, wie auch das Großwild aus den anderen französischen Kolonialgebieten. Überdies stammt der Schädel 1871–350 von einem Tier, das einige Zeit in der Pariser Menagerie gelebt hat. Zumindest dort hätte es den französischen Zoologen als etwas Besonderes auffallen müssen, wenn sie es nicht, wie DUERST, einfach als Hausrind angesehen haben. Wenn die Schädel in Paris tatsächlich von Hausrindern stammen sollten, so würde das wohl die Passivität der französischen Zoologen erklären.

Diese Erwägungen zwingen dazu, die Möglichkeit, daß der Kouprey ein verwildertes Hausrind ist, weiter im Auge zu behalten und zu prüfen. Dabei stellen sich einige Fragen:

1. Waren oder sind überhaupt in Kambodscha die Voraussetzungen für die Verwilderung eines Hausrindes gegeben?
2. Ist es möglich, daß eine verwilderte Haustierpopulation eine solche Einheitlichkeit in äußerer Erscheinung und Schädeleigentümlichkeiten erreichen kann, wie der Kouprey sie aufweist?
3. Hat der Kouprey irgendwelche Merkmale, die auf seine Herkunft von einem Haustier schließen lassen?
4. Gibt es im Verbreitungsgebiet des Kouprey ein Hausrind, als dessen verwilderte Form man den Kouprey ansehen kann?

Die beiden ersten Fragen sind mehr oder minder theoretischer Natur. Ihre Beantwortung soll zunächst versucht werden. Die erste Frage muß eindeutig bejaht werden. In diesen Gebieten wurden und werden die Hausrinder unter recht primitiven Bedingungen gehalten. Stallhaltung hat zumindest im vorigen Jahrhundert keine Rolle gespielt. Die Rinderherden wurden mehr oder minder in Freiheit gehalten, so daß die Tiere selber ihr Futter suchen konnten. So wird also die Möglichkeit, daß Rinder verwildern konnten, recht groß gewesen sein. Es ist allgemein bekannt, daß in Indien vielerorts Herden wieder verwilderter Wasserbüffel vorkommen. Auch vom Gayal wird angegeben, daß er stellenweise verwildert ist, so daß er früher oft für ein echtes Wildrind neben Gaur und Banteng angesehen wurde (z. B. SCHUMANN, 1913). Heute ist allgemein anerkannt, daß der Gayal die Haustierform des Gaur ist. Verwilderung von Haustieren ist aus anderen Gebieten und von anderen Arten vielfach bekannt, es würde zu weit führen, hier in Einzelheiten zu gehen. Wichtig ist nur, daß die Gegebenheiten der Haustierhaltung in Kambodscha ein Verwildern von Hausrindern leicht zulassen.

Die zweite Frage ist wesentlich schwieriger zu beantworten. Das liegt im wesentlichen daran, daß über das Problem der Verwilderung von Haustieren bislang wenig gearbeitet worden ist. So sind nur einige Beispiele verfügbar, und es muß versucht werden, mit theoretischen Erwägungen zu einer Antwort auf die Frage 2 zu kommen. Ein Beispiel für dieses Problem bietet der Dingo, der verwilderte Hund Australiens. Die australische Dingo-Population ist zweifellos recht einheitlich in Größe, Schädel- und Skelettmerkmalen. Nicht ganz so einheitlich sind die Dingos in Zoologischen Gärten, doch darf hier die Möglichkeit von Einkreuzungen nicht außer acht gelassen werden. Der australische Dingo wurde lange Zeit für eine eigene wilde Art angesehen, was zeigt, daß die Variabilität bei dieser Form nicht über das für Wildarten normale Maß hinausgeht. Der Dingo beweist also, daß eine große Population verwilderter Haustiere sehr einheitlich werden kann. Allerdings ist an diesem Fall nicht abzusehen, welcher Zeitraum für die Vereinheitlichung nötig ist, denn der Dingo ist ja schon sehr lange verwildert.

Von den verwilderten Wasserbüffeln weiß man, daß sie nicht von den Wildtieren zu unterscheiden sind. Eine Entscheidung, ob eine Population von Wasserbüffeln wild

oder verwildert ist, ist oft nicht möglich. Auch das belegt die Möglichkeit, daß verwilderte Haustierte die domestikationsbedingte Variabilität verlieren können, sagt aber ebenfalls über die Zeit, in welcher das geschieht, nichts aus.

Auch theoretisch ist anzunehmen, daß Haustierte in freier Wildbahn wieder eine einheitliche Population bilden. Wir wissen, daß bei fast allen Haustieren der Domestikationsbeginn begleitet und gekennzeichnet ist von einer Zunahme der Variabilität gegenüber der Wildart. Dies gilt auch für primitive Haustierhaltung, wie etwa beim Ren (HERRE, 1954), oder bei Lama und Alpaka (HERRE, 1958a). Der relativ begrenzten Variabilität des Wildtieres steht die stark erweiterte Variabilität beim Haustier gegenüber. Zu den Ursachen dieser Erscheinung selbst bei primitiver Haustierhaltung schreibt HERRE (1958a, p. 255): „Domestikationsmerkmale werden beim Ren nicht durch physiologisch wirkmögliche Bedingungen des Hausstandes ausgelöst, sondern die Bedingungen des Hausstandes lassen die Mehrung sonst seltener Merkmale in einem Ausmaß zu, daß sie als den Hausstand kennzeichnend angesehen werden können. Die ‚Domestikationsbedingtheit‘ vieler Haustiereigenarten ist also im Selektionswandel zu suchen.“ Mit anderen Worten: Wenn das Wildtier der natürlichen Selektion entzogen wird, tritt die Erhöhung der Variabilität ein. Man kann nun wohl den umgekehrten Schluß ziehen: Wenn ein Haustier verwildert und wieder der natürlichen Selektion ausgesetzt ist, wird sich die Variabilität vermindern. Bei Verwilderung kann auch in bezug auf bestimmte Merkmale ein den domestikationsbedingten Veränderungen gegenläufiger Prozeß beobachtet werden. So zeigen die von HERRE und RÖHRS während ihrer Südamerika-Expedition 1956/57 erlegten verwilderten Hausesel gegenüber den Eseln im Hausstand wieder eine Zunahme des Gehirngewichtes um ca. 15% (HERRE 1958).³ Es könnte also der Zunahme der Gehörnstärke von den drei Pariser Schädeln zu den anderen Kouprey-Schädeln ein solcher rückläufiger Prozeß zu Grunde liegen.

Der Zeitraum, in welchem die Minderung der Variabilität bei einer Verwilderung vor sich geht, wird wesentlich davon abhängen, wie die genetische Zusammensetzung der Ausgangspopulation ist. Wenn eine Haustierrasse über längere Zeit hinweg auf einen bestimmten Erscheinungstyp hin gezüchtet wurde und genetisch relativ einheitlich ist, so wird aller Wahrscheinlichkeit nach dieser Zeitraum kürzer sein, als bei einer Population mit großer Variabilität. In Kambodscha gibt oder gab es einige Lokalrassen von Hausrindern, deren Individuenzahl gering ist, von denen z. B. WHARTON (1957) einige anführt. Es ist anzunehmen, daß diese Rassen relativ einheitlich sind und nur geringe Variabilität aufweisen. Zunächst ist aber ganz allgemein nur zu sagen, daß nach unseren heutigen Kenntnissen es nicht nur möglich, sondern sogar wahrscheinlich ist, daß eine verwilderte Haustierpopulation, eine große Einheitlichkeit in äußerer Erscheinung und Schädeleigentümlichkeiten erreichen kann.

Die dritte Frage, ob der Kouprey irgendwelche Merkmale besitzt, die auf eine Haustierabstammung schließen lassen, ist bereits oben zum Teil beantwortet worden. Hier wäre zu nennen die Größe der Wamme, die Ähnlichkeiten mit bestimmten Hausrindern und die Angabe von WHARTON (1957), daß der Hufabdruck des Kouprey jenem der Hausrinder sehr ähnlich ist. Dazu kommt, daß SAUVEL (1949) und WHARTON (1957) beide das Auftreten von Fleckungen beim Kouprey erwähnen. SAUVEL (1949) führt aus, daß manchmal bei Kouprey-Bullen weiße Flecken auf den Schultern, der Kruppe und den Flanken zu beobachten sind. Bei Tieren im Norden des Verbreitungsgebietes sollen die Flecken noch heller sein, als bei solchen im Süden. Zu diesen Angaben von SAUVEL schreibt WHARTON (1957, p. 49): „In only one bull did we find any evidence of patches and this was a shoulder streak reported by Albert Bartoli.“ Bei sieben Kühen beobachtete WHARTON im Februar 1952 nördlich von Chep unregelmäßige schwarze Fleckungen an Flanken und Seiten. Ende Mai zeigten nur wenige

³ Im Fall dieser verwilderten Hausesel ist die Zeitdauer der Verwilderung ungefähr bekannt; die Tiere sind seit etwa 50 Jahren in Freiheit.

Kühe Flecken. Im Bezirk um Kosker hat WHARTON von Mitte April bis Mitte Mai keine Kühe mit Fleckungen gesehen. Er deutet die Erscheinung der Flecken als saisonbedingt. Nun sind Fleckungen und Scheckungen als Domestikationsmerkmal durchaus bekannt (HERRE, 1955). Ihr Auftreten beim Kouprey könnte also vielleicht auf eine Abstammung dieser Form von Hausrindern zurückgehen.

Demnach wäre die dritte Frage dahingehend zu beantworten, daß es beim Kouprey bestimmte Merkmale gibt, die möglicherweise auf eine Herkunft von Hausrindern schließen lassen.

Nun die vierte Frage: ob es im Verbreitungsgebiet des Kouprey ein Hausrind gibt, als dessen verwilderte Form der Kouprey anzusehen ist.

In Kambodscha und allgemein in Hinterindien werden verschiedene domestizierte Rinder gehalten. Weit verbreitet sind Zeburassen, *Bos primigenius* f. *taurus* L., daneben Hausbüffel, *Bubalus arnee* f. *bubalis* L. und nach Angaben verschiedener Autoren (z. B. ANTONIUS, 1922, u. DUERST, 1932) auch das Balirind, *Bibos javanicus* f. *domestica* Gans. Kann eine dieser Hausrindarten als Stammvater des Kouprey angenommen werden?

Der Wasserbüffel ist von vornherein auszuschließen, da die Kennzeichen der Gattung *Bubalus* beim Kouprey nicht vorhanden sind. *Bubalus* ist u. a. durch dreieckigen Hornquerschnitt und wichtiger noch durch die große Ausdehnung des Vomer gekennzeichnet. Die Choanenöffnung wird bei *Bubalus* durch den großen Vomer vollständig geteilt, und dieser ist mit dem Palatinum verwachsen. Diese Merkmale sind auch bei allen domestizierten Wasserbüffeln zu beobachten. Der Kouprey dagegen zeigt sie nicht. Das allein genügt sicher, um eine Ableitung des Kouprey von *Bubalus arnee* f. *bubalis* abzulehnen.

Die Ergebnisse der vergleichenden Schädelbetrachtung lehren, daß der Kouprey auch nicht als verwilderte Zebuform aufzufassen ist. Viele Merkmale am Schädel des Kouprey trennen ihn eindeutig vom Zebu, hier sei nur an die Hinterhauptsenge und die Hirnlänge erinnert. In anderen Merkmalen bestehen zwar auffallende Übereinstimmungen zwischen Zebu und Kouprey, aber die Differenzen zwischen den beiden Formen bei der Korrelation der Hinterhauptsenge mit dem Hornbasenabstand (Abb. 17) reichen allein schon aus, um einer These, daß der Kouprey ein verwilderter Zebu sei, zu widersprechen. Bei dieser Korrelation zeigt sich nämlich, daß die Hinterhauptsenge bei den domestizierten Formen noch kleiner ist als bei den zugehörigen Wildformen. (Balirind-Banteng; Europ. Hausrind und Zebu-Ur.) Der Zebu hat aber eine wesentlich größere Hinterhauptsenge als der Kouprey. Das würde bedeuten, daß die Hinterhauptsenge bei der Verwilderung des Zebu noch kleiner, statt wieder größer geworden wäre. Das ist jedoch im höchsten Grade unwahrscheinlich⁴.

In der Korrelation der Hinterhauptsenge mit dem Hornbasenabstand stimmt der Kouprey eher mit dem Balirind überein. Das Balirind unterscheidet sich aber in anderen Merkmalen vom Kouprey, etwa in der Hirnlänge. Es wurde gezeigt, daß Balirind und wilder Banteng sich in diesem Merkmal nicht unterscheiden (Abb. 10b). Es müßten daher auch die Werte für verwilderte Balirinder um die gleiche Allometriergerade herum angeordnet sein. Der Kouprey hat aber eine kürzere Hirnlänge (Abb. 10a). Das spricht also dagegen, daß er ein verwildertes Balirind ist. Außerdem sind andere seiner Merkmale dann unerklärlich, wie z. B. der Hornverlauf mit der Neigung nach vorn, das Fehlen der weißen Schenkelflecken und die Länge des Schwanzes, um nur einige zu nennen. So scheidet auch das Balirind als domestizierte Stammform des Kouprey aus.

Damit ist festgestellt, daß keines der in Kambodscha bzw. in Hinterindien lebenden Hausrinder als domestizierte Vorform des Kouprey in Frage kommt.

⁴ Diese Ausführungen widerlegen zugleich die Ansicht von COOLIDGE (1957), daß der Kouprey möglicherweise die wilde Stammart des Zebu sein könne. Die Herkunft des Zebu vom Ur bzw. von dessen domestizierten Abkömmlingen wurde bereits erwähnt.

Es gibt aber noch zwei weitere Möglichkeiten. Die erste ist die von WHARTON (1957) aufgestellte Theorie, daß der Kouprey ursprünglich wild war, dann domestiziert wurde (vielleicht durch die Khmer) und in seiner domestizierten Form überlebt hat, während die Wildform ausgestorben ist. Die Verwilderung des domestizierten Kouprey hätte dann zu der heute bestehenden Wildpopulation geführt. Vielleicht wären die Ko-Khmer-, Outeem- oder Kamball-Rinder als Rassen des domestizierten Kouprey anzusehen. Diese Theorie würde immerhin die „Haustiermerkmale“ des Kouprey und seine späte Entdeckung erklären, ebenso die abweichende Hornform der drei Schädel in Paris, die dann als domestizierte Koupreys zu bewerten wären. Gegen diese Auffassung spricht jedoch, daß keinerlei fossile oder subfossile Reste des Kouprey bekannt sind.

Sollte diese Theorie von WHARTON trotzdem zutreffend sein, so ist die systematische Stellung des Kouprey nicht anders, als wenn er ein echtes Wildrind ist. Zwar wäre der Kouprey uns nur als verwilderte Form erhalten geblieben, aber er wäre so oder so eine eigene Art. Es würden also die Folgerungen für die Bewertung von *Bos*, *Bibos* und *Novibos* die gleichen sein.

Die zweite noch verbleibende Möglichkeit, ein Hausrind als Vorfahren des Kouprey zu betrachten, geht auf die Angaben von DUERST (1905, 1932) und anderen zurück, daß in Hinterindien vielfach Kreuzungen zwischen Balirind und Zebu vorgenommen wurden. Nach DUERST (1905, 1932) stammen auch die drei Schädel aus dem Museum in Paris von solchen Mischlingen. Es ist nun zunächst zu prüfen, ob Zebu und Banteng fruchtbare Nachkommen erzeugen können. Auf die Ausführungen von MERKENS (1929) über die Fruchtbarkeit der Bastarde habe ich bereits verwiesen. GRAY (1954) gibt an, daß reziproke Kreuzungen möglich sind. Weibliche Bastarde sind fertil; nach einigen Autoren sollen männliche Bastarde steril, nach anderen dagegen ebenfalls fertil sein. Immerhin genügen diese Angaben, um die Möglichkeit von Mischpopulationen dieser Hausrinder zu belegen. Bei der Form der Haustierhaltung in Hinterindien erscheint es auch leicht möglich, daß Hausrindkühe von wilden Bantengstieren gedeckt werden. Auch auf diese Weise können die von ANTONIUS (1922), DUERST (1905, 1932) und anderen erwähnten Mischpopulationen zustande gekommen sein. Keiner der Autoren führt näher aus, wie hoch der Anteil der beiden Ausgangsarten an diesen Bastarden sein soll. Es ist kaum anzunehmen, daß beide Arten gleichmäßig beteiligt sind. In diesem Zusammenhang sind einige Bemerkungen bei GRAY (1954) interessant, die über Mischlinge von Zebus und Europäischen Hausrinderrassen schreibt (p. 67): „The zebu skeleton, sloping hindquarters, dewlap, and musculature seem to be dominant; the hump is usually lost.“ Über Zebu-Kreuzungen schreibt HERRE (1937) (p. 537), „daß die Körperverhältnisse im allgemeinen intermediär vererbt werden, wenngleich sich Einzelmerkmale dominant verhalten können und so eigenartige Mischtypen entstehen.“ Vorwiegend dominant sollen sein: Kopfbildung, Schulterstellung, Bemuskelung, die leichte Erregbarkeit und die langsame Entwicklung der Zebus. Auffallend ist auf den Abbildungen bei HERRE (1937) die Entwicklung der Wamme und die Länge des Schwanzes bei den Zebu-Mischlingen (besonders Abb. 6). Damit ist bereits einiges über die durchschnittliche Gestalt der Bastarde des Zebu gesagt. Die Frage ist nun weiter, ob der Kouprey in Gestalt und Schädelmerkmalen Besonderheiten zeigt, die auf eine Hybridisation deuten. Grundsätzlich ist dazu zu sagen, daß es schwer, wenn nicht sogar unmöglich ist, an Hand solcher Merkmale das Vorliegen einer Kreuzung zu beweisen. Obendrein ist unbekannt, welche der beiden Arten in den Mischpopulationen stärker vertreten ist. Es hat sich aber ergeben, daß der Kouprey sowohl in äußerer Erscheinung als auch in Schädelbesonderheiten eine Mischung von Merkmalen von *Bibos* (vornehmlich Banteng) und *Bos* (vornehmlich Zebu) zeigt. Das ist zunächst der objektive Sachverhalt, der unabhängig ist von einer subjektiven Bewertung. Man kann ihn so deuten, daß der Kouprey als echtes Wildrind eine Stellung zwischen *Bos* und *Bibos* innehat,

andererseits ist es möglich, diesen Sachverhalt als Bastardierungsfolge anzusehen. In diesem Sinne wären dann folgende Merkmale des Kouprey als „Zebumerkmale“ zu deuten: 1. Die schlanke Schädelform (Schnauzenbreite, Stirnenge, Hinterhauptsweite) — 2. Die Neigung der Hörner nach vorn — 3. Vielleicht der Aalstrich — 4. Die starke Ausbildung der Wamme — 5. Der lange Schwanz — 6. Form und Größe der Hufe — 7. Die schlanke und grazile Körperform.

Intermediär zwischen Banteng und Zebu sind: 1. Die Hirnlänge — 2. Die Hinterhaupts Höhe.

„Bantengmerkmale“ sind: 1. Das Verhältnis von Hinterhauptsenge zu Hornbasenabstand — 2. Die kleine Hinterhauptsenge — 3. Die relative Länge der Zahnreihe — 4. Der ovale Hornquerschnitt — 5. Die weiße Färbung der Unterteile der Extremitäten.

Diese Gegenüberstellung macht deutlich, daß es gewisse Anzeichen gibt, die man im Sinne einer Bastardierung deuten könnte. Zudem stimmt der hier aufgezeigte Sachverhalt auffällig überein mit den Feststellungen von GRAY (1954) und HERRE (1937). Man kann also darin vielleicht einen Hinweis darauf sehen, daß der Kouprey die verwilderte Form einer Hausrindpopulation ist, die vor vielen Generationen aus der Vermischung von Zebu und Banteng (Balirind) entstanden ist. In diesem Zusammenhang sind einige Angaben von LÜHMANN (1950) von Interesse. Dieser Autor berichtet über Bastarde von altmärkischen Landgänsen (Hausform der Graugans — *Anser anser*) und japanischen Höckergänsen (Hausform der Schwanengans — *Cygnopsis cygnoides*) (p. 538–539): Auffällig war nun, daß die Bastarde aus einigen Paarungen — bei Verwendung kleinerer, leicht beweglicher Landgänse — offensichtlich stärkere Wildganseigenschaften erkennen ließen als ihre Eltern: sie zeigten stärkere Neigung zur Eiablage und Brut im Freien und neigten auch leichter zum Fliegen. Auf Außenstationen wurden frisch dorthin verfrachtete Bastard-Zuchtgänse in zwei Fällen als Wildgänse abgeschossen. Die benutzten Landgänse und besonders Höckergänse zeigten derartige Eigenschaften kaum noch. Es können also gelegentlich — nicht immer — bei Bastarden Eigenarten der wilden Stammformen der Elternarten „atavistisch“ wieder stärker in Erscheinung treten.“ Auf den Kouprey angewendet, erklären diese Ausführungen vielleicht manche morphologische und manche Verhaltens-Besonderheiten, die bei der Annahme der Verwilderung einer Bastardpopulation zunächst schwer verständlich wären. Ganz allgemein könnte als Argument gegen die Möglichkeit, daß der Kouprey ein verwildertes Hausrind ist, sein besonders scheues Verhalten vorgebracht werden. Besonders SAUVEL (1949) gibt an, daß der Kouprey sehr viel scheuer als Banteng oder Gaur sein soll. Dieses Argument wird widerlegt durch Beobachtungen von HERRE und RÖHRS an den verwilderten Hauseseln in Südamerika. HERRE (1958b) schreibt dazu (p. 12): „In diesen verwilderten Beständen schließen sich Gruppen unter der Führung eines Leittieres zusammen. Sie bewegen sich scheu, geschickt, absolut wildtierähnlich. Kaum eine andere Jagd war für uns so schwierig, wie jene nach diesen in unseren Fällen seit ungefähr 50 Jahren in Freiheit befindlichen, verwilderten Hauseseln.“

Alle diese Erwägungen sollen nur darlegen, daß man bei den Erörterungen um den Kouprey die Möglichkeit — mehr ist und kann es bei dem heute vorliegenden Material nicht sein —, daß der Kouprey ein verwildertes Hausrind ist, nicht außer acht lassen darf. Die Wahrscheinlichkeit dieser Möglichkeit wird jedoch dadurch eingeschränkt, daß man, wie gezeigt wurde, als Stammform eine Bastardpopulation annehmen muß. Gegen eine solche Annahme gibt es nämlich schwerwiegende Argumente. De facto ist heute eine Wildart Kouprey vorhanden, die offensichtlich eine eigene Fortpflanzungsgemeinschaft bildet. Das ist jedenfalls nach WHARTON (1957) anzunehmen, der schreibt (p. 3): „Our brief field study, however, brought out no evidence of crossbreeding with banteng or any other bovine. It is known that both banteng and gayal (*Bos frontalis* Lambert) breed readily with domestic cattle. I was not presented with any evidence,

photographic or otherwise, that koupley cross-breed with any other cattle.“ Die Bedeutung dieses Sachverhaltes wird durch Beobachtungen von LÜHMANN (1950) noch erhöht, denen zufolge die Bastardgänse bei freier Gattenwahl Gänse der Ausgangsarten bei der Paarung bevorzugten und die anderen Bastarde vernachlässigten. „Die gegenseitige geschlechtliche Abneigung bei Gänsebastarden kann so als zusätzliche Sicherung gegen die Entstehung und Ausbreitung ausgesprochener Bastardpopulationen wirken.“ (p. 542). Andererseits ist aber die Minderung der sexuellen Affinität zu den Ausgangsarten eine Grundvoraussetzung für die Ableitung des Koupley von einer domestizierten Bastardpopulation. Wichtig ist in diesem Fall, daß der Mensch bei der Entstehung der Bastarde maßgeblich beteiligt ist, denn es handelt sich ja um Haustiere. Es erscheint möglich, daß in einer lange Zeit bestehenden, möglicherweise ingezüchteten Bastardpopulation, langsam eine geschlechtliche Abneigung den Ausgangsarten gegenüber entsteht, die bei der späteren Verwilderung von Tieren dieser Gruppe, als Barriere gegen Rückkreuzungen wirksam ist. Dadurch würde das Aufgehen der Bastardpopulation in einer der Ausgangsarten verhindert.

Ganz allgemein aber ergibt sich dabei die Frage, ob eine Artbildung durch Hybridisation möglich ist. Früher wurde das häufiger angenommen; noch vor relativ kurzer Zeit hat LOTSY (1916) eine ganze Evolutionstheorie darauf aufgebaut. Noch heute wird die große Bedeutung der Hybridisation für die Evolution der Pflanzen anerkannt (allopoloide Bastarde) (REMANE, 1952; GRANT, 1957; ZIZIN, 1960). Dabei ist aber wohl der Artbegriff in der Botanik und in der Zoologie nicht völlig identisch (vgl. z. B. SCHWARZ, 1960). Für die Evolution der Tiere kommt der Bastardierung jedoch nach allgemeiner Ansicht nur sehr geringe Bedeutung zu (z. B. HERRE, 1937; REMANE, 1952; u. v. a.). Alle Überlegungen zu diesem Problem gehen aber fast nur von Bastardierungen in freier Wildbahn aus, wie auch die Einteilung der Hybriden bei MAYR, LINSLEY, und USINGER (1953) zeigt. Der hier betrachtete Fall weicht jedoch erheblich davon ab, da es sich um Haustiere handelt, welche durch den Menschen zusammengebracht und gekreuzt wurden. Trotzdem wäre es ein sehr seltener Fall von Artentstehung durch Hybridisation, wenn der Koupley tatsächlich von einer Haustierbastardpopulation abstammen sollte. Falls sich diese Theorie dennoch einmal als richtig erweisen sollte, wirft sie für die taxonomische Behandlung des Koupley schwierige Probleme auf. MAYR, LINSLEY und USINGER (1953) haben sich mit der taxonomischen Einstufung von Hybriden befaßt. Es wurde jedoch bereits erwähnt, daß der hier vorliegende Fall nicht in das dort entwickelte Schema einzugliedern ist. Einmal könnte man den Koupley nicht einfach als Bastard von Zebu und Banteng bezeichnen, da der jeweilige Anteil der Ausgangsarten an der Bastardpopulation wohl kaum zu klären ist. Zum anderen bildet der Koupley heute eine wilde Population, die deutlich von den anderen Rindern unterschieden ist und eine eigene Fortpflanzungsgemeinschaft darstellt. Man müßte also wohl den Koupley als neue, durch Hybridisation entstandene Art anerkennen und taxonomisch entsprechend behandeln. Das stößt aber auf gewisse Schwierigkeiten, denn eine Bastardform kann nicht einer der beiden Ausgangsarten zugeordnet werden, sondern sie steht zwischen ihnen, besonders dann, wenn man diese Form als neue Art anerkennt. Der Koupley könnte also weder zu *Bos* noch zu *Bibos* gestellt werden, falls er wirklich einer Bastardpopulation entstammt. Wir wären also auch dann gezwungen, die Gattungen *Bos* und *Bibos* zu vereinigen, zumal die Möglichkeit einer erfolgreichen Hybridisation anzeigt, daß diese Gattungen doch sehr eng miteinander verwandt sind. Selbst die Gliederung der Gattung *Bos* in Untergattungen würde dann fragwürdig sein, denn das Problem der Einordnung des Koupley besteht ja auch auf dieser Ebene. Hier gibt es zwei Möglichkeiten: Erstens kann man den Koupley als eigene Untergattung *Novibos* neben *Bos* und *Bibos* ansehen. Das erscheint aber nicht ratsam, da die Abgrenzung der Untergattungen gegeneinander dann sehr schwierig wird und diese außerdem sehr geringen Umfang haben würden. Man sollte dann die zweite Möglichkeit

vorziehen und auf eine Gliederung der Gattung *Bos* in Untergattungen verzichten. Diese Gattung umfaßt ja nur vier rezente Arten, sie würde also durchaus überschaubar bleiben. Der Kouprey wäre dann als *Bos sauveli* Urbain zu bezeichnen.

V. Schlußbetrachtung

Die Ergebnisse der theoretischen Erörterung sind folgendermaßen zu formulieren:

Bei dem heutigen Stand unseres Wissens um den Kouprey ist nicht zu entscheiden, ob er ein echtes Wildrind oder ein verwildertes Hausrind ist. Im zweiten Fall wäre der Kouprey aus einer Hausrind-Mischpopulation von Zebu und Banteng hervorgegangen. Es können keine Aussagen darüber gemacht werden, seit wann es solche Bastard-Hausrinder gibt und zu welcher Zeit die Verwilderung stattgefunden haben kann. Solange aber die Herkunft des Kouprey von einer Bastardpopulation nicht bewiesen ist, sollte man ihn als echte Wildart betrachten, wobei man sich aber der Vorbehalte bewußt sein muß.

Die Gattungen *Bos* und *Bibos* sind bei Berücksichtigung des Kouprey nicht so eindeutig gegeneinander abzugrenzen, daß ihre generische Trennung gerechtfertigt wäre. *Bibos* wird daher als Untergattung zu *Bos* gestellt. Der Kouprey ist nach seinen wesentlichen Merkmalen eine Art der Untergattung *Bibos*.

Für die Systematik ergibt sich also folgendes Bild:

Gattung *Bos* Linnaeus 1758

Synonymie: *Taurus* Rafinesque 1814; *Urus* H. Smith 1827; *Bibos* Hodgson 1837; *Poëpagus* Gray 1843; *Gaveus* Hodgson 1847; *Gauribos* Heude 1901; *Uribos* Heude 1901; *Bubalibos* Heude 1901; *Novibos* Coolidge 1940.

a. Untergattung: *Bos* Linnaeus 1758

Keine rezente Wildart, zwei fossile Arten:

Bos (Bos) planifrons Lydekker 1878

Bos (Bos) primigenius Bojanus 1827

b. Untergattung: *Poëphagus* Gray 1843

Bos (Poëphagus) mutus Przewalski 1883

c. Untergattung *Bibos* Hodgson 1837

Bos (Bibos) javanicus d'Alton 1823

Bos (Bibos) gaurus H. Smith 1827

Bos (Bibos) sauveli Urbain 1937.

In ihrer Liste der palaearktischen und indischen Säugetiere führen ELLERMAN und MORRISON-SCOTT (1951) im Anschluß an *Bos banteng* auf Seite 381/382 die von HEUDE (1901) für indochinesische Rinder gegebenen Namen an mit der Bemerkung: „One of them may be valid if an Indo-Chinese race proves separable, and there is always the chance that one of them may prove to antedate *B. sauveli*, below.“

Eine Überprüfung hat ergeben, daß HEUDE (1901) sicher nicht den Kouprey beschrieben hat. Soweit es nach den Abbildungen von HEUDE zu beurteilen ist, sind *Gauribos laosiensis*, *Gauribos brachyrhinus*, *Gauribos mekongensis* und *Uribos platyceros* Synonyme von *Bos (Bibos) gaurus*. Das gleiche scheint zuzutreffen für: *Gauribos sylvanus*, *Bubalibos annamiticus*, *Bos (?) leptoceros* und *Bibos (?) fuscicornis*. Dagegen sind *Bibos discolor* und *Bibos longicornis* Bantengformen, also Synonyme von *Bibos javanicus birmanicus* Lydekker 1898. Wie ELLERMAN und MORRISON-SCOTT ausführen, ist es möglich, daß der eine oder der andere dieser Namen als Unterartname für Gaur oder Banteng valide ist. Zur Beurteilung dieser Frage bedarf es aber eines viel größeren Materials von diesen Arten aus Indochina. Auf keinen Fall ist es jedoch möglich, einen dieser Namen von HEUDE (1901) auf den Kouprey zu beziehen.

WHARTON (1957) schließt seine Arbeit mit einem Hinweis auf die Aufgaben zukünftiger Studien über den Kouprey (p. 91): „Future studies should include: 1. Migrations of kouprey — 2. The location of other concentration areas — 3. The importation of young kouprey for zoos and for improving the blood lines of tropical and sub-tropical cattle.“

Für weitere Einsichten in die in der vorliegenden Arbeit behandelten Probleme wäre es wünschenswert: 1. Das Schädel- und Skelettmaterial von *Bos sauveli* zu vermehren — 2. Material von den Hausrindern Kambodschas zu sammeln — 3. Lebende Koupreys in Zoologische Gärten zu bekommen, um in Kreuzungsversuchen die Verwandtschaft zu Banteng und zu Zebu weiter zu prüfen.

Die Hauptaufgabe ist aber, gerade unter den heute in Hinterindien herrschenden Verhältnissen, alles zu versuchen, dieses merkwürdige Rind zu schützen und zu erhalten. Auch im Hinblick auf dieses Anliegen sollte versucht werden, Koupreys zu fangen und in Zoologische Gärten zu bringen.

Zusammenfassung

Die vorliegende Studie versucht, einen Beitrag zu dem Problem der systematischen Stellung des Kouprey zu liefern.

Die ersten Berichte über den Kouprey wurden 1930 gegeben. 1937 erfolgte die Beschreibung als neue Art *Bos (Bibos) sauveli* Urbain. COOLIDGE (1940) begründete für diese Art die Gattung *Novibos*.

Der Kouprey wird in dieser Arbeit im wesentlichen mit Gaur [*Bibos gaurus* (H. Smith)], Banteng [*Bibos javanicus* (d'Alton)], Ur (*Bos primigenius* Boj.) und Zebu (*Bos primigenius* f. *taurus* L.) verglichen. Diese Arten werden zunächst in ihrer äußeren Erscheinung charakterisiert. Dazu werden für den Kouprey Angaben über Verbreitung und Biologie gemacht. Diese Art ist in den offenen Wäldern des nördlichen und östlichen Kambodscha beheimatet. In diesem Gebiet leben nach vorsichtigen Schätzungen etwa 500 Koupreys. Sie leben in Herden bis zu 30 Tieren, oft gemischt mit Bantengherden. Die Paarung erfolgt im April, die Geburt der Kälber im Dezember und Januar.

Die Schädel des Kouprey werden mit denen der anderen Arten verglichen. *Bos* und *Bibos* unterscheiden sich in einer Reihe von Merkmalen. Der Kouprey stimmt in einigen Merkmalen mit *Bos*, in anderen mit *Bibos* überein.

Eine genaue Prüfung der von COOLIDGE (1940) gegebenen Diagnose für die Gattung *Novibos* ergibt, daß eine klare Abgrenzung gegen *Bos* einerseits und *Bibos* andererseits nicht möglich ist. Die Ergebnisse des Schädelvergleiches und theoretische Erwägungen lehren, daß *Novibos* Coolidge 1940 nicht valide ist.

Nach WHARTON (1957) gibt es für die Herkunft des Kouprey im wesentlichen zwei Möglichkeiten: 1. Der Kouprey ist eine echte Wildart. 2. Der Kouprey ist ein verwildertes Haustier. Diese Möglichkeiten werden erörtert und geprüft.

Es zeigt sich, daß bei dem heutigen Wissensstand um den Kouprey und mit dem geringen verfügbaren Material keine Entscheidung für eine dieser Möglichkeiten gefällt werden kann. Es muß also auch bei zukünftigen Untersuchungen über den Kouprey erwogen werden, daß er ein verwildertes Hausrind sein könnte. Als domestizierte Stammform kommt nach den Ergebnissen dieser Untersuchung eine Bastardpopulation (Zebu und Banteng) in Frage.

Für die Systematik folgert aus den vorgebrachten Erörterungen, daß die Einbeziehung des Kouprey eine eindeutige und tiefgreifende Grenzziehung zwischen *Bos* und *Bibos* unmöglich macht. Die Gattung *Bibos* Hodgson 1837 wird daher als selbständige Gattung eingezogen und als Untergattung zu *Bos* L. 1758 gestellt. Der Kouprey wird auf Grund von Schädel- und Färbungsbesonderheiten der Untergattung *Bibos* zugeordnet. Sein wissenschaftlicher Name wäre demnach *Bos (Bibos) sauveli* Urbain 1937.

Summary

The origin and the systematic position of the kouprey, *Bibos sauveli* (Urbain) 1937 are discussed.

It is not yet possible to decide whether the kouprey is an originally wild animal or whether it is a feral domestic ox. It is shown that *Novibos* Coolidge 1940 is not a valid genus and that *Bibos* Hodgson 1837 only should have subgeneric rank within the genus *Bos* L. 1758. The kouprey should be listed as a species of the subgenus *Bibos*, its scientific name is therefore: *Bos (Bibos) sauveli* Urbain 1937.

Resumé

L'origine et la position systématique du Kouprey, *Bibos sauveli* (Urbain) 1937 est discutée. Maintenant il est impossible à décider que les Koupreys sont des animaux sauvages ou un animal domestique devenu sauvage. Le genre *Novibos* Coolidge 1940 n'est pas valide: le genre *Bibos* Hodgson 1837 est seulement un sousgenre du genre *Bos* L. 1758. Le Kouprey doit être déterminé comme un espèce du genre *Bos*, sousgenre *Bibos*. De cette raison le nom doit être *Bos (Bibos) sauveli* Urbain 1937.

Absolute Maße

<i>Bos (Bibos) sauveli</i> ♂♂						<i>Bos (Bibos) javanicus</i> ♂♂ a. jav. javanicus														
	MNHN 1940.51	MCZ 46589	MCZ 38108	MNHN A 6727	MNHN A 10801	MNHN 1871.350	RNHL 15385	RNHL 15383	RNHL 15389	RNHL 15381	RNHL 15398	RNHL 15390	RNHL 15394	RNHL 15387	RNHL cat. a	RNHL 15395	RNHL 15384	RNHL 15391	RNHL 15396	BM 46.12.15,4
1. Basallänge	475	463	442	470	465	420	490	484	475	470	469	461	461	459	457	456	451	437	435	430
2. Gaumenlänge	320	310	302	317	307	281	314	325	308	306	309	299	290	294	297	298	291	287	280	—
3. Profilänge	565	575	535	575	570	500	629	653	615	612	591	607	—	604	600	579	591	563	550	565
4. Nasallänge	190	216	197	215	209	181	167	193	176	193	178	188	—	168	180	176	169	174	163	171
5. Hirnlänge	192	179	172	177	181	165	200	198	197	186	200	199	200	197	191	189	193	186	187	177
6. Zahnreihenlänge	150	143	121	149	137	134	139	147	142	146	134	132	139	135	139	141	131	140	135	137
7. Länge der Prämolaren	58	58	50	55	54	51	57	59	56	54	57	59	55	54	57	57	60	58	57	56
8. Länge der Molaren	94	84	74	96	86	85	80	86	86	83	79	81	80	83	84	76	81	79	80	77
9. Große Hinterhauptshöhe	194	182	178	189	182	170	227	214	205	212	193	206	201	236	210	184	201	180	184	177
10. Kleine Hinterhauptshöhe	174	157	154	164	166	146	198	188	171	180	163	184	168	210	185	160	174	147	155	152
11. Schnauzenbreite	86	90	94	104	98	86	94	88	89	85	91	86	84	85	82	81	79	77	80	87
12. Wangenhöckerbreite	146	137	144	158	158	143	169	160	158	155	156	144	163	154	151	135	161	162	145	150
13. Jugalbreite	192	192	195	201	199	179	227	221	224	220	200	206	216	215	222	212	212	205	205	211
14. Nasalbreite	48	55	54	61	60	55	73	71	67	76	81	70	—	75	60	56	68	77	68	67
15. Infraorbitalbreite	145	147	147	157	154	130	160	159	189	184	150	159	158	159	162	133	166	143	136	149
16. Biorbitalbreite	208	204	208	212	208	186	238	234	233	221	218	226	227	220	210	227	230	218	209	222
17. Stirnenge	179	182	170	188	179	167	211	207	206	199	187	185	200	201	196	180	199	198	184	182
18. Hinterhauptsenge	65	78	75	78	70	55	94	125	129	103	96	96	125	109	113	105	102	117	104	91
19. Hinterhauptsweite	195	195	194	189	185	158	241	228	225	219	221	219	225	215	222	202	213	215	207	212
20. Occipitalbreite	165	161	170	167	146	148	200	193	187	184	183	169	190	162	180	173	173	160	170	165
1. Hornlänge	615	820	810	1240	1055	880	760	665	740	700	610	515	580	670	625	650	725	558	665	525
2. Hornbasenabstand	111	100	75	105	94	85	190	185	180	165	130	117	130	150	130	160	155	175	170	155
3. Hornbasiumfang	303	350	340	335	315	285	390	410	425	385	360	350	347	355	410	310	380	330	300	335
4. Hornzapfenbasiumfang	260	275	268	300	290	248	300	270	270	255	245	235	240	250	275	225	265	255	220	245
5. Hornauslage	720	835	840	930	980	760	820	880	865	840	685	705	700	740	795	820	860	710	640	780
6. Hornspitzenabstand	630	411	460	305	605	330	345	595	500	480	370	535	505	340	590	640	560	490	315	470

Tabelle 11 (Fortsetzung)
Absolute Maße

<i>Bos (Bibos) javanicus</i> ♂♂ b. <i>jav. birmaticus</i>												<i>Bos (Bibos) javanicus</i> ♂♂ c. <i>jav. lowi</i>											
MNHN 1930-341	BM ohne Nr.	DMB 2631	MNHN 1885-382	MAKB ohne Nr.	BZM ohne Nr.	BM 17,7-8,4	BM 1938,7-295	MNHN 1932-173	BZM 8028	RNH (1897)	BZM (96)	Page I	BZM 46197	BZM (98)	BZM (100)	BZM (93)	BZM (95)	BZM (97)	BZM (94)	BZM 8027	BZM (99)		
1. Basallänge	485	472	468	465	447	447	445	442	440	455	452	448	438	435	434	424	423	422	420	419	410	398	
2. Gaumenlänge	309	300	312	300	292	299	295	305	289	303	297	296	294	282	286	278	282	279	282	282	278	256	
3. Profilänge	610	595	685	560	563	—	596	—	550	—	545	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	
4. Nasallänge	173	191	213	174	159	178	175	—	168	166	172	163	150	155	151	163	162	142	143	156	152	150	
5. Hirnlänge	200	199	212	192	195	—	198	178	173	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	
6. Zahnreihenlänge	149	143	135	137	144	145	139	129	137	141	132	145	135	137	135	147	132	137	146	140	140	137	
7. Länge der Praemolaren	63	60	55	60	63	63	61	52	52	61	51	63	60	56	59	62	56	60	62	60	60	60	
8. Länge der Molaren	87	88	84	78	85	90	84	78	84	81	79	85	80	81	81	86	81	82	85	86	81	83	
9. Große Hinterhauptshöhe	223	205	216	201	207	203	211	205	188	202	—	203	202	192	200	193	192	183	—	197	—	187	
10. Kleine Hinterhauptshöhe	197	174	198	172	182	180	189	178	166	174	—	174	180	165	170	166	166	158	176	170	—	161	
11. Schnauzenbreite	90	88	91	86	80	—	88	—	82	—	88	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	
12. Wangenhöckerbreite	156	159	174	158	161	—	154	150	149	—	172	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	
13. Jugalbreite	220	229	220	220	214	215	224	217	204	224	219	209	206	203	200	203	201	191	198	197	209	205	
14. Nasalbreite	73	64	73	63	62	58	65	—	69	72	72	66	66	63	67	63	62	65	65	62	58	61	
15. Infraorbitalbreite	169	192	165	184	151	167	172	184	158	174	181	163	179	129	149	145	145	141	142	138	144	164	
16. Biorbitalbreite	242	240	240	228	226	220	229	233	213	237	235	210	221	208	220	210	214	202	215	210	211	214	
17. Stirnenge	206	206	208	192	197	185	205	204	169	210	201	189	200	172	191	191	196	184	191	185	192	194	
18. Hinterhauptsenge	119	131	100	92	102	131	142	134	108	111	102	107	117	83	106	95	94	100	99	88	101	93	
19. Hinterhauptsweite	227	237	234	213	219	228	224	221	201	224	217	218	215	207	203	200	199	191	210	198	211	195	
20. Occipitalbreite	190	186	187	176	173	185	184	175	170	158	162	159	155	146	164	154	152	148	—	151	—	156	
1. Hornlänge	665	675	635	630	650	570	725	515	555	441	560	527	495	—	545	519	548	485	550	500	502	475	
2. Hornbasenabstand	198	185	180	176	—	166	197	210	150	139	120	123	—	121	127	144	155	125	146	143	160	125	
3. Hornbasumfang	355	390	370	360	327	345	420	370	290	362	360	342	341	—	351	311	334	288	326	344	323	322	
4. Hornzapfenbasumfang	270	285	290	265	255	267	295	285	225	289	255	274	284	231	272	241	265	227	251	275	267	255	
5. Hornauslage	890	885	860	870	—	895	985	730	815	600	630	637	—	—	624	620	710	557	683	579	600	562	
6. Hornspitzenabstand	590	535	662	590	—	710	710	450	660	430	375	437	—	—	323	388	451	340	498	288	311	345	

Absolute Maße

	<i>Bos (Bibos) gaurus</i> ♂♂							<i>Bos (Bos) primigenius</i> ♂♂								
	BM 41.194	BM 17.7.8.7	BM 17.7.8.8	BM 91.1.11.1	Lf.L.Z. 862	BZM 47179	SNNS 540	BM 22.12.21.2	BM 20.10.18.2	BZM 17567	KZM 47176	MARB ohne Nr.	BM 24.10.5.16	Lf.L.Z. ohne Nr.	BM 21.6.22.1	ZMH (300)
1. Basallänge	500	496	487	487	485	483	482	480	480	478	467	462	455	454	454	452
2. Gaumenlänge	340	336	320	320	318	311	319	315	311	318	314	318	304	308	291	305
3. Profilänge	690	712	696	720	—	—	740	695	700	—	—	745	675	—	615	658
4. Nasallänge	224	215	237	240	233	237	230	227	229	212	228	229	215	199	183	211
5. Hirnlänge	195	198	202	190	—	—	193	181	—	—	—	191	190	—	190	173
6. Zahnreihenlänge	153	159	145	140	149	157	148	161	137	132	139	146	135	138	158	132
7. Länge der Prämolaren	61	66	63	57	59	62	58	65	53	56	59	60	54	53	70	56
8. Länge der Molaren	91	93	87	84	91	98	90	96	87	87	82	88	85	87	96	78
9. Große Hinterhauptshöhe	238	246	236	252	275	248	273	237	261	272	286	284	255	274	214	243
10. Kleine Hinterhauptshöhe	203	211	209	221	242	206	240	208	226	239	265	250	220	246	181	210
11. Schnauzenbreite	120	119	117	105	—	—	100	—	100	—	—	99	95	—	103	92
12. Wangenhöckerbreite	200	182	190	177	—	—	183	191	187	—	—	167	165	—	180	175
13. Jugalbreite	250	247	250	256	250	233	253	251	245	240	250	240	231	250	236	211
14. Nasalbreite	70	77	84	72	77	73	76	67	66	75	82	74	73	70	—	62
15. Intraorbitalbreite	207	200	229	208	202	171	188	202	185	189	211	171	216	192	180	164
16. Biorbitalbreite	296	282	285	281	276	258	271	289	264	262	287	260	264	266	259	230
17. Stirnenge	278	254	263	258	244	243	245	277	239	244	248	234	232	251	253	207
18. Hinterhauptsenge	132	134	141	124	148	122	125	127	115	116	119	115	95	116	87	85
19. Hinterhauptsweite	259	263	282	269	267	258	260	263	254	237	265	250	235	259	223	206
20. Occipitalbreite	197	216	210	211	213	191	199	205	198	186	216	198	190	209	182	172
1. Hornlänge	635	650	700	—	685	—	670	635	715	—	763	655	660	—	550	545
2. Hornbasenabstand	266	278	240	—	231	—	238	248	222	201	219	240	180	244	247	183
3. Hornbasenumfang	455	447	490	—	445	—	435	450	415	437	470	397	438	395	355	325
4. Hornzapfenbasenumfang	355	340	355	392	343	338	360	340	300	380	384	327	330	315	280	297
5. Hornauslage	865	845	940	—	815	—	855	840	800	—	900	810	—	—	740	675
6. Hornspitzenabstand	560	430	555	—	387	—	425	620	255	—	515	362	—	—	475	325

Literatur

- ANTONIUS, O. (1922): Grundzüge einer Stammesgeschichte der Haustiere. Jena. — BERTALANFFY, L. v. (1957): Wachstum. In: Handbuch der Zoologie, Bd. 8, 10. Liefg. Berlin. — BOHLKEN, H. (1958a): Zur Nomenklatur der Haustiere. Zool. Anz., 160, 167–168. — BOHLKEN, H. (1958b): Vergleichende Untersuchungen an Wildrindern (Tribus *Bovini* Simpson 1945). Zool. Jahrb., Abt. Allg. Zool. Phys., 68, 113–202. — BOHLKEN, H. (1961a): Allometrische Untersuchungen an den Schädeln asiatischer Wildrinder. Z. Säugetierkunde, 26. — BOHLKEN, H. (1961b): Haustiere und Zoologische Systematik. Z. Tierzüchtg. Züchtgsbiol., 76. — BONADONNA, T. (1959): Le Razze Bovine. Bufali – Cattali – Zebu. Milano. — BRAESTRUP, F. W. (1960): Kouprey – Oksen, opdaget 1933–37 – er det en slags urokse? Naturens Verden, 37–44. — CARTER, T. D., HILL, J. E., u. TATE, G. H. (1945): Mammals of the Pacific World. New York. — CHASEN, F. N. (1940): A Handlist of Malaysian Mammals. Bull. Raffles Mus., Singapore, 15. — COOLIDGE, H. J. (1940): The Indo-Chinese Forest Ox or Kouprey. Mem. Mus. Comp. Zool., Harvard, 54, no 6, 417–531. — COOLIDGE, H. J. (1957): Foreword zu WHARTON, Ch. H.: An Ecological study of the Kouprey, Novibos sauveli (Urbain). Manila. — DOUARCHE, M. E. (1906): Les bovidés du Tonkin. Bull. Econ., 8, 1–101, 247–316. — DUERST, J. U. (1905): Neubearbeitung von WILCKENS: Grundzüge der Naturgeschichte der Haustiere. Leipzig. — DUERST, J. U. (1926): Das Horn der Cavicornia. Denkschr. Schweiz. Naturf. Ges., LXIII, Abh. 1, 1–180. — DUERST, J. U. (1931): Grundlagen der Rinderzucht. Berlin. — DUFOSSÉ (1930): Chasse et Tourisme au Cambodge et dans le Sud-Indochine. Société des éditions d'Extrême-Asie, Saigon. — EDMOND-BLANC, Fr. (1947): A contribution to the knowledge of the cambodian wild ox or kouproh. J. Mammalogy, 28, 245–248. — ELLERMAN, J. R., u. MORRISON-SCOTT, T. C. S. (1951): Checklist of Palaearctic and Indian Mammals. London. — EPSTEIN, H. (1956): The Origin of the Africander Cattle, with Comments on the Classification and Evolution of Zebu Cattle in general. — Z. Tierzüchtg. Züchtgsbiol., 66, 97–148. — FISHER, R. A. u. YATES, F. (1953): Statistical Tables for Biological, Agricultural and Medical Research. 4. Edit., Edinburgh-London. — FRECHKOP, S. (1955): Sous-Ordre des Ruminants ou Sélénodontes. In: GRASSÉ, P. P.: Traité de Zoologie, Bd. XVII, 1, Paris. — FRICK, H. (1960): Kranio-metrische Untersuchungen an Pavianen. Verhdl. Anat. Ges., Zürich, 1959, 141–153. — GANS, H. (1915): Banteng, Zebu und ihr gegenseitiges Verhältnis. Kühn-Archiv, 6, 93–152. — GRANT, V. (1957): The plant species in theory and practice. In: MAYR, E.: The Species Problem. Washington. — GRAY, A. P. (1954): Mammalian Hybrids. Farnham Royal Bucks. — GROMOVA, V. (1931): Contribution à la connaissance de l'Ure de l'Europe orientale et de l'Asie septentrionale. Ann. Mus. Zool. Acad., Leningrad, 32 (russisch). — HALTENORTH, Th. (1961): Klassifikation der Säugetiere: Artiodactyla. In: Handbuch der Zoologie, Bd. VIII, Berlin (im Druck). — HALTENORTH, Th., u. TRENSE, W. (1956): Das Großwild der Erde und seine Trophäen. München. — HARPER, Fr. (1945): Extinct and vanishing mammals of the Old World. Baltimore. — HERRE, W. (1937): Artkreuzungen bei Säugetieren. Biologia Generalis, XII, 526–545. — HERRE, W. (1954): Das Ren als Haustier. Leipzig. — HERRE, W. (1955): Domestikation und Stammesgeschichte. In: HEBERER: Evolution der Organismen. 2. Aufl., Stuttgart (801–856). — HERRE, W. (1958a): Züchtungsbiologische Betrachtungen an primitiven Tierzuchten. Z. Tierzüchtg. u. Züchtgsbiol., 71, 252–272. — HERRE, W. (1958b): Einflüsse der Umwelt auf das Säugetiergehirn. Dtsch. Med. Wochenschrift, 83, 36, 1568–1574. — HERRE, W. (1958c): Abstammung und Domestikation der Haustiere. In: Handbuch der Tierzüchtung, Band I, PAUL PAREY, Hamburg und Berlin. — HERRE, W. (1961): Der Art- und Rassebegriff. In: Handbuch der Tierzüchtung, Bd. III, PAUL PAREY, Hamburg und Berlin. — HEUDE, P. M. (1901): Essai sur les Bovidés sauvages de l'Indo-Chine Française. Mém. Hist. Nat. Emp. Chin., 5, 2–11. — HILZHEIMER, M. (1916): Paarhufer (Artiodactyla). In: Brehms Tierleben. 4. Aufl., 13. Bd., Leipzig und Wien. — HILZHEIMER, M. (1926): Natürliche Rassengeschichte der Haussäugetiere. Berlin und Leipzig. — HOOIJER, D. A. (1958): Sexual differences in the skull of fossil and recent bantengs. Mammalia, 22, 73–75. — HUXLEY, J. (1940): The New Systematics. London. — JERDON, T. C. (1867): The Mammals of India. Roorkee. — KELLER, C. (1905): Naturgeschichte der Haustiere, Berlin. — KLATT, B. (1913): Über den Einfluß der Gesamtgröße auf das Schädelbild nebst Bemerkungen über die Vorgeschichte der Haustiere. Arch. Entw.-Mechan., 36, 387–471. — KLATT, B. (1927): Entstehung der Haustiere. Handbuch der Vererbungswissenschaft, Bd. III, Berlin. — KURTÉN, B. (1954): Observations on Allometry in mammalian dentitions, its interpretation and evolutionary significance. Acta Zool. Fennica, 85, 1–13. — LEITHNER, O. v. (1927): Der Ur. Ber. d. Inter. Ges. zur Erhaltung des Wisents 2, 1–140. — LEKAGUL, B. (1952): On the trail of the Kouprey, or Indo-Chinese Forest Ox (*Bibos sauveli*). J. Bombay Nat. Hist. Soc., 50, 623–628. — LOTSY, J. P. (1916): Evolution by means of hybridization. Den Haag. — LÜHMANN, M. (1950): Über Unfruchtbarkeit und gegenseitige Abneigung bei Gänsebastarden. Klattfestschr., Erg. Bd. zu Zool. Anz., 145, 538–542. — LYDEKKER, R. (1913): Catalogue of the Ungulate Mammals in the British Museum (Natural

History). Vol. I, London. — MAYR, E., LINSLEY, E. G., u. USINGER, R. L. (1953): Methods and principles of systematic zoology. New York, Toronto, London. — MERKENS, J. (1929): Die Abstammung des Java-Madurarindes. Z. Tierz. Züchtungsbiol., 16, 361–400. — MEUNIER, K. (1959a): Die Allometrie des Vogelflügels. Z. w. Z., 161, 444–482. — MEUNIER, K. (1959b): Die Größenabhängigkeit der Körperform bei Vögeln. Z. w. Z., 162, 328–355. — MOHR, E. (1949): Shredded Horns of Oxen. J. Mammal., 30, 393–395. — PILGRIM, G. E. (1939): The fossil Bovidae of India. Mem. Geol. Surv. India, Palaeontologica India, N. Ser. Vol. XXVI, Mem.No. 1. — REMANE, A. (1952): Die Grundlagen des natürlichen Systems, der vergleichenden Anatomie und der Phylogenetik. Leipzig. — REQUATE, H. (1957): Zur Naturgeschichte des Ures (*Bos primigenius* Bojanus 1827), nach Schädel- und Skelettfunden in Schleswig-Holstein. Z. Tierzücht. Züchtgsbiol., 70, 297–338. — RÖHRS, M. (1958): Allometrische Studien in ihrer Bedeutung für Evolutionsforschung und Systematik. Zool. Anz., 160, 227–294. — RÖHRS, M. (1959): Neue Ergebnisse und Probleme der Allometrieforschung. Z. w. Z., 162, 1–95. — RÖHRS, M. (1961): Allometrie und Systematik. Z. Säugetierkde., 26. — SAUVEL, R. (1949a): Distribution géographique du Kou-Prey (*Bibos sauveli* Urb.). Mammalia, 13, 144–148. — SAUVEL, R. (1949b): Le Kou-Prey ou Boeuf gris du Cambodge. La Terre et la Vie, 96, 89–109. — SCHUMANN, H. (1913): Gayal und Gaur und ihre gegenseitigen Beziehungen. Diss. Halle. — SCHWARZ, O. (1960): Das Verhältnis der Systematik zur Phylogenetik In: Arbeitstagung zu Fragen der Evolution, 1959 in Jena. 83–95, Jena. — SIMPSON, G. G. (1945): The principles of classification and a classification of mammals. Bull. Amer. Mus. Nat. Hist., 85, 1–XVI; 1–350. — SIMPSON, G. G. (1961): Principles of Animal Taxonomy. New York. — SOKOLOV, I. I. (1954): Versuch einer natürlichen Klassifikation der Horntiere (Bovidae). Trav. Inst. Zool. Acad. Sci. URSS, 14 (russisch). — STEGMANN v. PRITZWALD, F. P. (1942): Die Rassengeschichte der Wirtschaftstiere, Jena. — THORPE, W. H. (1940): Ecology and the future of Systematics. In: HUXLEY, J.: The New Systematics. London. — URBAIN, Ach. (1937): Le Kou-Prey ou Boeuf Gris Cambodgien. Bull. Soc. Zool. France; 62, 305–307. — URBAIN, Ach. (1939a): Note complémentaire sur le Boeuf sauvage du Cambodge (*Bos [Bibos] sauveli* Urbain). Bull. du Museum, 11, 6, 519–520. — URBAIN, Ach. (1939b): Une nouvelle espèce de bovidé asiatique. C. R. Seanc. Acad. Sci., 209, 1006–1007. — URBAIN, Ach., RHODE, P., und PASQUIER, M. A. (1939): La collection des bovinés asiatiques du parc zoologique du Bois de Vincennes. Mammalia, III, 122–125. — VITTOZ, J. (1937): Caractères ethniques et morphologiques particuliers à certains animaux du Sud-Indochinois. Thèse pour le Doktorat vétérinaire; Ecole Nationale Vétérinaire d'Alfort. Paris, 1–56. — VITTOZ, R. (1933): Etude Zootechnique de élevage et de l'exploitation des bovins du Sud Indochinois Cochinchine. Bull. écono. Indochine. — WEBER, M. (1928): Die Säugetiere, Band II, Jena. — WETTE, R. (1959): Regressions- und Kausalanalyse in der Biologie. Metrika, 2, 131–137. — WHARTON, Ch. H. (1957): An ecological study of the Kouprey, *Novibos sauveli* (Urbain). Monogr. 5, Monographs of the Institute of Science and Technology, Manila. — ZIZIN, N. W. (1960): Darwin und einige Fragen der Biologie. In: Arbeitstagung zu Fragen der Evolution, 1959 in Jena. 73–84, Jena.

Anschrift des Verfassers: Dr. H. Bohlken, Kiel, Institut für Haustierkunde, Neue Universität, Olshausenstraße 40–60.

Prof. A. N. Formosow 60 Jahre alt

Eingang des Ms. 29. 4. 1961

Der Name Prof. A. N. FORMOSOWS, des verdienten Zoogeographen und Ökologen, ist bis jetzt, trotz seiner 37jährigen Forschungen und seiner z. T. zahlreichen grundlegenden wissenschaftlichen Arbeiten sowie allgemeinverständlichen Bücher und Zeitschriftenartikel auf dem Gebiete der Biologie und Ökologie der wildlebenden Wirbeltiere, den westeuropäischen Fachkollegen noch wenig bekannt. Mit diesem Namen ist jedoch die Entwicklung der neuen Arbeitsrichtung in der sowjetischen Ökologie und Tiergeographie eng verbunden. Eine große Reihe faunistischer und ökologischer Untersuchungen, vor allem auf dem Gebiete des Schutzes und der Förderung der wertvollen und der Unterdrückung der schädlichen Tierarten, hat man ihm und seinen bekannten Schülern zu verdanken.

FORMOSOW wurde am 14. Februar 1899 im ehem. Nischnij-Nowgorod (Gorjkij) als Sohn eines Angestellten geboren, studierte zuerst am Polytechnischen Institut, dann an der Universität seiner Vaterstadt und hat sein Studium an der Universität Moskau abgeschlossen. Er widmete auch der Tiermalerei viel Zeit und war als Kunstmaler im Darwin-Museum tätig. Zu seinen Lehrern gehörten weltbekannte Zoologen wie SSEWERZOW, MENZBIER, SHITKOW, OGNEW u. a. Ab 1930 las FORMOSOW

an der Universität Moskau einen neuen, von ihm eingeführten Lehrgang über die Biologie der Säugetiere und Vögel und leitete gleichzeitig einen Lehrstuhl für Biologie der Wildarten. Ab 1935 bekleidete FORMOSOW das Amt eines Professors und Doktors der biologischen Wissenschaften mit dem Lehrfach der Biologie der Wirbeltiere. Seit 1944 leitet er die von ihm gegründete Abteilung für Biogeographie im Geographischen Institut der Akademie der Wissenschaften UdSSR in Moskau.

Schon als Siebenjähriger begleitete FORMOSOW seinen Vater, einen leidenschaftlichen Jäger und Naturliebhaber, auf seinen Jagdausflügen und beobachtete dabei neugierig Wild- und Vogelarten. Mit 10 Jahren führte er sorgfältig ein ausführliches Tagebuch über seine Beobachtungen im Freien, das er später für seine wissenschaftlichen Arbeiten mit auswertete. Einige Erlebnisse auf seinen Jagdausflügen während seiner Schulzeit hat FORMOSOW sehr an-



Prof. A. N. Formosow

schaulich und meisterhaft naturgetreu in einem Büchlein („Sechs Tage in den Wäldern“, 111 S., 1924) geschildert.

Seit 1923 ist FORMOSOW Teilnehmer an zahlreichen, oft strapaziösen Expeditionen und Forschungsreisen an die Eismeerküste, in die Tundra und Taiga, in den Fernen Osten, nach Mittelrußland, ins Wolgagebiet, in die Steppen der Moldau und Ukraine, in den Kaukasus, nach Mittelasien, in die Mongolei und viele andere Gebiete der UdSSR und außerhalb ihrer Grenzen. Selbst im vorigen Jahr übernachtete FORMOSOW noch bei -40° C in der Taiga im Schnee während einer Jagdwanderung, ohne gesundheitliche Schäden zu erleiden.

Die reichen Erlebnisse seiner Forschungsreisen hat FORMOSOW in zahlreichen Arbeiten und größeren Werken zusammengefaßt, wie z. B.: „Säugetiere Dagestans“ (zus. mit Prof. HEPTNER), „Tierwelt Kasachstans“, „Tierwelt Mittelasiens“ usw. Viele dieser Arbeiten sind Muster für eine tiefe ökologisch-geographische Analyse der Gesetzmäßigkeiten in der Verbreitung der einzelnen Arten und faunistischen Gruppen verschiedener Gebiete.

Es ist nicht möglich, die ganze Breite seiner Forschungen in einer kurzen Übersicht aufzuführen. Seine z. Z. laufenden Arbeiten berühren die wichtigsten Fragen der Jagd-, Land- und Forstwirtschaft, Volksgesundheit, Schädlingsbekämpfung, des Natur- und Vogelschutzes. Eines der größten dieser Forschungsgebiete umfaßt die Populationsdynamik und ihre Untersuchungsmethoden bei Landwirbeltieren. Seine reichen Beobachtungsergebnisse wurden erst in der Arbeit „Schwankungen in der Zahl der Wildarten“ (108 S., 1935) zusammengefaßt. Der Prognose der Populationsdynamik der Wildarten, Tierwanderungen, Bedeutung der Schneedecke, Ökologie der Kleinnager und der agrotechnischen Bekämpfungsmethoden wurden zahlreiche Veröffentlichungen gewidmet.

Prof. FORMOSOW hat der Ausbildung der jungen Naturforscher viel Aufmerksamkeit gewidmet. Seine ausgezeichnete „Anleitung für Fahrtenforscher“ mit naturgetreuen Zeichnungen des Verf. (208 S.) hat seit 1926 bereits 10 Auflagen erlebt und wurde ins Französische (Manuel du Trappeur, Paris, 1953) und Tschechische übersetzt. Leider ist diese umfassende Anleitung bis heute noch nicht in deutscher Sprache erschienen, obwohl uns ein solches Handbuch fehlt.

Prof. FORMOSOW gehört zum Redaktionskollegium des bekannten „Bulletin der Moskauer Naturforschergesellschaft“ (erscheint seit 130 Jahren). Unter seiner Leitung erscheint auch die Schriftenreihe „Fauna und Ökologie der Nagetiere“ (6 Hefte). Ausführliche geographische Karten über die Verbreitung der Wildarten in der UdSSR haben wir auch Prof. FORMOSOW zu verdanken.

In den letzten Jahren hat sich Prof. FORMOSOW als Vertreter der sowjetischen Wissenschaften an Tagungen in Rio de Janeiro (1956) und in Helsinki (1958) beteiligt und hielt sich auch einige Tage in Berlin auf. In dieser Zeit hat der Unterzeichnete Gelegenheit gehabt, Prof. FORMOSOW auch persönlich kennenzulernen.

Prof. FORMOSOW hat bisher etwa 120 wissenschaftliche und über 20 allgemeinverständliche Werke (ein Verzeichnis der Arbeiten ist im „Bulletin der Naturforschergesellschaft“, Moskau, Bd. 64, H. 5, 1959, S. 155—160, erschienen) veröffentlicht, deren Wert auch für den Fachkollegen außerhalb der UdSSR nicht hoch genug eingeschätzt werden kann.

M. KLEMM, Berlin

INHALT

I. Wissenschaftliche Originalarbeiten, Abhandlungen

BÄHRENS, D.: Zur Bedeutung allometrischer Untersuchungen für das Studium innerartlicher Variabilität des Schädels von Musteliden	154
BOHLKEN, H.: Allometrische Untersuchungen an den Schädeln asiatischer Wildrinder . .	147
BOHLKEN, H.: Der Kouprey, <i>Bos (Bibos) sauveli</i> Urbain 1937	193
DAWAA, N.: Beobachtungen an Brandt's Steppenwühlmaus (<i>Microtus brandti</i> Radde) in der mongolischen Volksrepublik	176
DIETERLEN, F.: Beiträge zur Biologie der Stachelmaus, <i>Acomys cabirinus dimidiatus</i> Cretzschmar	1
FRICK, H.: Allometrische Untersuchungen an inneren Organen von Säugetieren als Beitrag zur „neuen Systematik“	138
FESTETICS, A.: Ährenmaushügel in Österreich	112
HELL, P.: Starkes Anwachsen der Luchsbestände in der Slowakei	56
HERRE, W.: Kleine Bemerkung zu systematischen Fragen	188
HÜCKINGHAUS, F.: Zur Nomenklatur und Abstammung des Hausmeerschweinchens . . .	108
HÜCKINGHAUS, F.: Die Bedeutung der Allometrie für die Systematik der Rodentia . . .	142
JANOSSY, D.: Die Entwicklung der Kleinsäugerfauna Europas im Pleistozän (<i>Insectivora, Rodentia, Lagomorpha</i>)	40
KLEMM, M.: Prof. A. N. Formosow 60 Jahre alt	255
v. KNORRE, D.: Zur Kleinsäugerfauna des Spreewaldes und seines südlichen Vorgeländes	183
MARKOV, G.: Zur Variabilität der Färbung des Eichhörnchens in Bulgarien	59
MEIJER, W. C. Ph.: Vitiligo bei Rindern in Asien und Europa	28
MOHR, E.: Der Zahnschluß im Gebiß der Wildraubtiere und der Haushunde	50
MOHR, E.: Willkürliche Betätigung der Rückendrüse beim Halsband-Pekari	56
PETTER, F.: Éléments d'une révision des Lièvres européens et asiatiques du sous-genre <i>Lepus</i>	30
PETZSCH, H.: Zur Frage des „weißen Brustflecks“ als eines der Kriterien des Subspezies-Charakters des „West-Hamsters“ – (<i>Cricetus cricetus canescens</i> Nehring, 1899) . .	125
RAUSCH, R. L.: Notes on the Black Bear, <i>Ursus americanus</i> Pallas, in Alaska, with particular Reference to Dentition and Growth	77
RÖHRS, M.: Allometrie und Systematik	130
STARCK, D.: Vorwort zur Beitragsfolge Allometrie und Systematik	129
STEIN, H. W.: Beziehungen zwischen Bestandsdichte und Vermehrung bei der Waldspitzmaus, <i>Sorex araneus</i> , und weiteren Rotzahnspitzmäusen	13

ÜECK, M.: Abstammung und Rassebildung der vorkolumbianischen Haushunde in Südamerika	157
VOGEL, C.: Zur systematischen Untergliederung der Gattung Gorilla an Hand von Untersuchungen der Mandibel	65

II. Bekanntmachungen

Seiten	64, 128
--------------	---------

III. Schriftenschau

DELATTRE, A. ET FENART, R.: L'Hominisation du crâne, étudiée par la méthode vestibulaire	62
HEILBRONN, A. und KOSSWIG, C.: Principia Genetica	127
HUSSON, A. M.: De Zoogdieren van de Nederlandse Antillen	192
KROTT, P.: Tupu – Tupu	63
KROTT, P.: Der Vielfraß	192
MEHL, S.: Kleine Säugetiere der Heimat in natürlicher Größe	63
MENZEL, R. u. R.: Pariahunde	64
MISONNE, X.: Analyse zoogéographique des Mammifères de l'Iran	63
MOHR, E.: Glossarium europae mammalium terrestrium	126
OVERZIER, C. (Herausgeber): Die Intersexualität	127
THENIUS, H. und HOFER, H.: Stammesgeschichte der Säugetiere	61

Das Handbuch nunmehr komplett!

Soeben erschien der 2. Halbband des dritten Bandes:

HANDBUCH DER TIERZÜCHTUNG

In drei Bänden unter Mitwirkung von zahlreichen Mitarbeitern herausgegeben von
JOHN HAMMOND, Cambridge; IVAR JOHANSSON, Uppsala; FRITZ HARING, Göttingen

Dritter Band

RASSENKUNDE

Unter Mitwirkung von G. APARICIO, Córdoba – V. S. ASMUNDSON, Davis – H. BÖRGER, Wiesbaden – F. N. BONSMAN, Pretoria – H. B. CARTER, Edinburgh – G. CHARLET, Paris – H. R. DAVIDSON, Harpenden – H. DOEHNER, Stuttgart-Hohenheim – L. A. DOWNEY, Melbourne – W. ENGELER, Zug – M. E. ENSMINGER, Washington – R. GIULIANI, Florenz – SIR J. HAMMOND, Cambridge – F. HARING, Göttingen – H. HAVERMANN, Bonn – W. HERRE, Kiel – H. O. HETZER, Beltsville/Maryland – F. HOFMANN, Jena – D. M. JOUBERT, Pretoria – W. KIRSCH, Stuttgart-Hohenheim – N. KORKMAN, Uppsala – L. KRÜGER, Gießen – J. F. LANGLEY, Kiel – A. M. LEROY, Paris – K. LINNENKOHLE, Kassel – H. LÖWE, Hannover – A. LUND, Kopenhagen – J. P. MAULE, Edinburgh – B. MAYMONE, Rom – A. MEHNER, Celle – H. MESSERSCHMIDT, Bonn – WM. C. MILLER, Newmarket – M. PEASE, Cambridge – O. K. PEDERSEN, Kopenhagen – A. O. RHOAD, Kingsville – O. SAENGER, Hannover – H. SCHÄFER, Haribes – K. SIEBLITZ, München – I. ŠMALCELJ, Zagreb – J. TROSSEN, Luxemburg – W. UPPENBORN, Frankfurt/Main – R. WINNIGSTEDT, Bonn – M. WITT, Mariensee – J. H. ZELLER, Beltsville

herausgegeben von Prof. Dr. FRITZ HARING, Göttingen

2. Halbband:

Schweinerassen · Schafassen · Ziegenassen · Geflügelrassen · Haustiere · Kanarienvögel

1961 / 497 Seiten mit 443 Abbildungen / Ganz auf Kunstdruckpapier / In Ganzleinen 98,— DM

1. Halbband: Allgemein Einführung in die Rassenkunde · Haustiere · Wildtiere

1961 / 524 Seiten mit 350 Abbildungen / Ganz auf Kunstdruckpapier / In Ganzleinen 98,— DM

Die vorangehenden beiden Bände, die die „Biologischen Grundlagen der tierischen Leistungen“ und die „Haustiergenetik“ behandeln, vermitteln das wissenschaftliche Rüstzeug für das Verständnis der Rassenvielfalt in der Welt. Ihnen schließt sich nunmehr der dritte Band, die „Rassenkunde“, an. Nach seinen einleitenden Kapiteln über den Rassebegriff sowie die Entstehung und Einteilung der Rassen behandelt er im Schwergewicht die in Mitteleuropa vorkommenden Rassen aller wesentlichen Haustierarten. Er dehnt die Betrachtung gleichzeitig auf die in der ganzen Welt vorkommenden Rassen aus, soweit diese von wirtschaftlicher Bedeutung sind. Bei der engen Verflechtung der heutigen Weltwirtschaft kann der Züchter auf diesen umfassenden Überblick nicht ohne Nutzen verzichten; er muß Ansprüche und Leistungseigenschaften fremder Nutztierrassen kennen, um sie beurteilen und vergleichen zu können. Eine wichtige Hilfe bietet die besonders auf den Vergleich der Rassenmerkmale abzielende, die oft in der Zusammenfassung des Textes die einzelnen Rassenmerkmale deutlich hervortreten läßt.

Die Herausgabe des dritten Bandes erfolgte im übrigen wieder nach dem Grundsatz, nicht nur den heurigen Stand der tierärztlichen Forschung in der Welt wiederzugeben, sondern auch gleichzeitig deren *Nutzanwendung für die Praxis* zu vermitteln. Damit dient das Handbuch gleichermaßen den Spezialisten in den einzelnen Zweigen der biologischen Forschung, wie auch dem Tierarzt, dem Tierzüchter und Tierbesitzer, dem landwirtschaftlichen Tierarzt, dem Tierarzt in der Fischerei und dem biologisch interessierten Tierzüchter in aller Welt.

Band I: Biologische Grundlagen der tierischen Leistungen. 1959 / 497 Seiten mit 443 Abbildungen / In Ganzleinen 98,— DM

Band II: Haustiergenetik. 1959 / 615 Seiten mit 200 Abbildungen / In Ganzleinen 112,— DM

Bei Abnahme des Gesamtbestandes wird eine Abnahme von 388,— DM angenommen
(statt 406,— DM)

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

International bewährte Bestimmungsbücher
für Wissenschaft und Praxis:

PETER SCOTT

Das Wassergeflügel der Welt

Ein farbiger Bestimmungsschlüssel

Aus dem Englischen übertragen und bearbeitet von Dr. HEINZ-GEORG KLÖS, Berlin
1961 / 119 Seiten mit 56 Textabbildungen und 427 farbigen Abbildungen auf 23 Farbtafeln
Leinen flexibel 16,80 DM

Auf 23 besonders anschaulichen Farbtafeln werden sämtliche Wassergeflügelarten der Welt abgebildet – Enten, Gänse, Schwäne und Säger – davon die meisten in beiden Geschlechtern. Die Farbtafeln werden textlich ergänzt durch Angaben über anatomische Merkmale, Lautäußerungen und Verhaltensweisen sowie durch eine systematische Liste alles Wassergeflügels der Welt mit deutschen und lateinischen Namen und stichwortartigen Angaben über die Brut- und Überwinterungsgebiete, über auffällige Eigenschaften bestimmter Tierarten und -gruppen und über die Häufigkeit ihres Vorkommens.

PETERSON / MOUNTFORT / HOLLOM

Die Vögel Europas

Ein Taschenbuch für Ornithologen und Naturfreunde über alle in Europa lebenden Vögel

Übertragen und bearbeitet von Prof. Dr. GÜNTHER NIETHAMMER, Bonn
3., neubearbeitete Auflage / 1959 / 376 Seiten mit 1580 Abbildungen, davon 650 farbig
Taschenformat / In Ganzleinen flexibel 22,40 DM

„In glücklicher Ergänzung ihrer Fähigkeiten haben die drei Autoren den Feldornithologen Europas etwas beschert, worauf sie schon lange begierig waren: einen illustrierten Ratgeber, der sie überall, sei es unterm Polarkreis, sei es daheim oder am Mittelmeer, auf die leichteste Art zuverlässig unterrichtet.“

Journal für Ornithologie

WILFRED B. ALEXANDER

Die Vögel der Meere

*Ein Taschenbuch für Ornithologen und Naturfreunde
über sämtliche Seevögel der Welt*

Aus dem Englischen übertragen und bearbeitet von Prof. Dr. GÜNTHER NIETHAMMER, Bonn
1959 / 221 Seiten mit 174 Abbildungen im Text und auf 100 Bildtafeln und mit 2 Karten
Taschenformat / In Ganzleinen flexibel 22,40 DM

„Das Buch ermöglicht auch dem Nichtfachkundigen, sämtliche Vogelarten der Weltmeere zu erkennen, wobei der Text durch viele Abbildungen, Strichzeichnungen wie prächtige Photos, eine treffliche Ergänzung erfährt.“

Natur und Volk

FREDERIK HENDRIK VAN DEN BRINK

Die Säugetiere Europas

Westlich des 30. Längengrades

Ein Taschenbuch für Zoologen und Naturfreunde

Übertragen und bearbeitet von Dr. THEODOR HALTENORTH, München
1956 / 225 Seiten mit 470 Abb., davon 163 farbigen nach Vorlagen von PAUL BARRUEL
Taschenformat / In Ganzleinen flexibel 19,80 DM

„Ein Buch dieser Art hat es noch nicht gegeben ... Zu nennen sind vor allem die Gegenüberstellung der guten, großenteils farbigen Abbildungen mit Hinweisstrichen auf die wichtigsten Unterscheidungsmerkmale, die Verbreitungskarten und die Angaben über Kennzeichen, Lebensraum und -weise der einzelnen Arten.“

Zeitschrift f. angew. Zoologie

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN



ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam – H. DATHE, Berlin –
W. HERRE, Kiel – K. HERTER, Berlin – J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz – B. LANZA, Florenz – H. NACHTSHEIM,
Berlin – T.C.S. MORRISON SCOTT, London – D. STARCK,
Frankfurt a. M. – E. THENIUS, Wien – W. VERHEYEN,
Tervuren – K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg – M. RÖHRS, Hamburg

27. BAND • 1962

Mit 119 Abbildungen



VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

VERLAG FÜR LANDWIRTSCHAFT · VETERINÄRMEDIZIN · GARTENBAU · FORST- UND JAGDWESSEN
HAMBURG 1 · SPITALERSTRASSE 12

Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiergebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von DM 0,30 zu verwenden.

INHALT

I. Wissenschaftliche Originalarbeiten, Abhandlungen

DOBRORUKA, L. J.: Ein Beitrag zur Systematik und Verbreitung von <i>Panthera pardus chui</i> (Heller, 1913)	204
EHLERS, K.: Ein abnormer Seehund (<i>Phoca vitulina</i> L.) in den „Tiergrotten“ Bremerhaven	184
ESSAPIAN, FRANK S.: Courtship in captive saddle-backed porpoises, <i>Delphinus delphis</i> L. 1758	211
FRANK, F.: Mutation „hairless“ bei der Feldmaus, <i>Microtus arvalis</i> (Pallas)	61
HEPTNER, W. G.: Zum Gedenken an Prof. Dr. S. I. OGNEV	120
HERRE, W.: Dem Gedenken an Professor Dr. phil. OTTO ANTONIUS	63
KAHMANN, H., & HALBGEWACHS, J.: Natürliche Feinde und Parasiten der Schneemaus <i>Microtus nivalis</i> (Martins), 1842	117
KLÖS, U. & H.-G.: Haltung eines Brüllaffen im Berliner Zoologischen Garten	234
KULZER, E.: Fledermäuse aus Tanganyika	164
LAWES, R. M.: Age determination of pinnipeds with special reference to growth layers in the teeth	129
NAAKTGEBOREN, C., & VANDENDRIESSCHE, W.: Beiträge zur vergleichenden Geburtskunde I	83
NIETHAMMER, G.: Die (bisher unbekannte) Schwanzdrüse der Hausspitzmaus, <i>Crociodura russula</i> (Hermann, 1780)	228
ONDRIAS, J.: Albinotischer Feldhase	251
PEDERSEN, A.: Ein Unterscheidungsmerkmal zwischen dem pazifischen Walroß <i>Odoboenus obesus</i> Illiger und dem grönländischen Walroß <i>O. rosmarus</i> L.	237
PELT, F. L., & BREE, P. J. H. VAN: Notizen über die Waldmaus, <i>Apodemus sylvaticus</i> (Linnaeus, 1758) von der niederländischen Insel Terschelling	222
POGLAYEN-NEUWALL, I.: Beiträge zu einem Ethogramm des Wicelbären (<i>Potos flavus</i> Schreber)	1
REICHSTEIN, H.: Beiträge zur Biologie eines Steppennagers, <i>Microtus (Phaeomys) brandti</i> (Radde, 1861)	146
SAINT GIRONS, M.-CH.: Notes sur les dates de Reproduction en captivité du Fennec, <i>Fennecus zerda</i> (Zimmermann, 1780)	181
SCHMITT, J., SPIELMANN, W., & WEBER, M.: Serologische Untersuchungen zur Frage der verwandtschaftlichen Beziehungen von <i>Pan paniscus</i> Schwarz 1929 zu anderen Hominoiden	45
SCHNEIDER, R.: Beobachtungen an der postcaninen Gingivalschwiele und der Wangenhaut der Kudu-Antilope, <i>Tragelaphus strepsiceros</i> (Pallas 1766)	110
STUBBE, M.: Eine seltene Farbanomalie beim Feldhasen, <i>Lepus europaeus</i> Pall. 1778	239
THENIUS, E.: Die Großsäugetiere des Pleistozäns von Mitteleuropa	65
UTRECHT, W. L. VAN & SPOEL, S. VAN DER: Observations on a Minke Whale (Mammalia, Cetacea) from the Antarctic	217

VOGEL, CH.: Einige Gefangenschaftsbeobachtungen am weiblichen Fennek, <i>Fennecus zerda</i> (Zimm. 1780)	193
WALTHER, F.: Über ein Spiel bei <i>Okapia johnstoni</i>	245
ZIMMERMANN, K.: Nachruf auf W. E. MARTINO	251

II. Bekanntmachungen

Seiten	128, 256
------------------	----------

III. Schriftenschau

ADAMSON, J.: Born Free — A Lioness of two Worlds; Frei geboren	253
BAUMGÄRTEL, W.: König im Gorillaland	189
BIRUKOW, G.: Statischer Sinn	126
CHALES DE BEAULIEU, F.: Vollblut	253
CURRY-LINDAHL, K.: Sarek, Sveriges Nationalparker	188
FIETZ, H.: Hestar — Pferde auf Island	190
FLUG DER TIERE	254
FREYE, H. A. & H.: Die Hausmaus	254
GODFREY, G., & CROWCROFT, P.: The life of the mole	189
HAGEMANN, E., & SCHMIDT, G.: Ratte und Maus	127
HANDBUCH DER ZOOLOGIE	126
HARCKEN, W.: Der Seehund	190
IMIELA, H.-J.: Otto Dill	125
KAHLKE, H. D.: Die Cervidenreste aus den altpleistozänen Sanden von Mosbach (Biebrich-Wiesbaden)	191
KLUG, H.: Hormone	255
KNAUS, W.: Das Gamswild	255
KRALL, P.: Der gesunde und der kranke Hund	256
KRIEG, H.: Begegnungen mit Tieren und Menschen	190
NATUSCHKE, G.: Heimische Fledermäuse	190
ORTMANN, R.: Die Analregion der Säugetiere	126
DAS PELZGEWERBE	192
RIDINGER, J. E.: Wild und Waidwerk	192
SLIJPER, E. J.: Die Geburt der Säugetiere	126
VIETINGHOFF-RIESCH, A. v.: Der Siebenschläfer	188
WINKELSTRÄTER, K. H.: Das Betteln der Zootiere	187

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam - H. DATHE, Berlin -
W. HERRE, Kiel - K. HERTER, Berlin - J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz - B. LANZA, Florenz - H. NACHTSHEIM,
Berlin - T. C. S. MORRISON SCOTT, London - D. STARCK,
Frankfurt a. M. - E. THENIUS, Wien - W. VERHEYEN,
Tervuren - K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg - M. RÖHRS, Hamburg

27. BAND · HEFT 1

Januar 1962



VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN
POSTVERLAGSORT HAMBURG

Inhalt

Beiträge zu einem Ethogramm des Wickelbären (<i>Potos flavus</i> SCHREBER). Von I. POG-LAYEN-NEUWALL	1
Serologische Untersuchungen zur Frage der verwandtschaftlichen Beziehungen von <i>Pan paniscus</i> SCHWARZ 1929 zu anderen Hominoiden. Von J. SCHMITT, W. SPIELMANN und M. WEBER	45
Mutation "hairless" bei der Feldmaus, <i>Microtus arvalis</i> (PALLAS). Von F. FRANK	61
Dem Gedenken an Professor Dr. phil. OTTO ANTONIUS. Von W. HERRE	63

Dieses Heft enthält 2 Beilagen des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen.

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 35 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Von-Melle-Park 10 (Tel. 44 19 71).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungsvorlagen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdrucke: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahnen erfolgen.

Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiegebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. amlt. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Hefes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden. Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

Beiträge zu einem Ethogramm des Wickelbären (*Potos flavus* SCHREBER)

Von IVO POGLAYEN-NEUWALL

Aus dem Rio Grande Zoo, Albuquerque, USA

Eingang des Ms. 7. 4. 1961

1. Einleitung

Gelegentlich unserer ersten Expedition nach Chiapas (Mexico), im Frühjahr 1956, gelangen uns einige Freilandbeobachtungen von Wickelbären; auch konnten wir ein Paar dieser possierlichen Tiere lebend für den Zoo zurückbringen. So begann unser Versuch einer Analyse des Verhaltens, mit der Absicht, ein wenig zur besseren Kenntnis der Biologie dieser Art beizutragen.

Über das Freileben von *Potos* ist im Schrifttum nur wenig enthalten. Eingehende Nachfragen in anderen Zoos ergaben, daß diese Tiere auch in Gefangenschaft nur einen Teil ihrer Gesamtverhaltensweisen zeigen.

An dieser Stelle sei Herrn Prof. MIGUEL ALVAREZ DEL TORO, Direktor des Nat. Hist. Museums und Zoos von Tuxtla Gutiérrez (Chiapas) herzlichst für seine nimmermüde Unterstützung und Planung bei unseren Exkursionen in Chiapas gedankt. Dr. RICHARD VAN GELDER, Chairman Dept. of Mammals, American Mus. of Nat. History (New York) schulde ich Dank für Anregungen und wertvolle Mitteilungen eigener Beobachtungen. Den Herren M. TSALIKIS, Leticia (Colombia) und JOSEPH A. DAVIS, Curator of Mammals, New York Zoological Park, gilt mein aufrichtiger Dank, ersterem für Mitteilungen aus seinen reichen Erfahrungen, die er als Tierfänger im kolumbisch-brasilianisch-peruanischen Grenzgebiet sammeln konnte, letzterem für Angaben über die Zoohaltung von Wickelbären und anderen Procyoniden.

ANTHONY (1916) beschreibt kurz ein Zusammentreffen mit Wickelbären in Panama. GOLDMAN (1920) berichtet nur wenig über Nahrung und Lebensweise der zwei panamaschen Rassen *P. f. isthmicus* GOLDMAN und *P. f. chiriquensis* ALLEN. In BREHM's Tierleben (1930) wird zusammenfassend alles bis dahin Bekannte über Wickelbären gebracht. Die erste und m. W. einzige genauere Veröffentlichung über einen Wurf in Gefangenschaft verdanken wir E. HELLER (1932), doch läßt auch dieser Bericht viele Fragen offen. Eine weitere Publikation über das Tierleben von Panama liegt von ENDERS (1935) vor. Dieser Autor zitiert ebenfalls ANTHONY und bringt selbst eine Liste verschiedener Nahrungsbestandteile, die im Magen erlegter Tiere gefunden wurden. In dem bekannten Werk über die südamerikanischen Säugetiere von CABRERA (1940) finden sich kurze Angaben über Nahrung, Anzahl der Jungen und einige Lebensgewohnheiten der Art. Auch Berichte aus den letzten Jahren sind recht spärlich. So lesen wir in Mammals of Costa Rica (GOODWIN 1946) nur allgemeine Angaben bereits bekannter Einzelheiten biologischer und morphologischer Natur. HALL und KELSON (1959) behandeln taxonomische und anatomische Gesichtspunkte und erwähnen nur flüchtig die Biologie von *Potos*. SKUTCH (1960) gelang eine aufschlußreiche Feldbeobachtung eines Wickelbären mit Jungem, von der er im Journal des New Yorker Zoologischen Gartens eingehend berichtet.

2. Arbeitsmethode

A. Material

Sechs Wickelbären wurden im Zoologischen Garten von Albuquerque gehalten, wo sie auch zur Zeit dieser Niederschrift noch leben. Ein ♂ „Mico“ ging, etwa 6 bis 7 Wochen alt, im April 1956 in Tuxtla Gutiérrez, in unseren Besitz über. Ein ♀ „Lola“ ist ein Geschenk des Chapultepec Zoos in Mexico City (Mai 1956) und war zu jener Zeit angeblich 2½ Jahre alt. Diese beiden Tiere zeugten fünf Junge. Ein ♀ wurde überraschend in der Nacht vom 28. zum 29. Oktober 1957 geboren. Es wurde am Morgen tot und ohne Embryonalhüllen gefunden. Ein zweiter Wurf, ebenfalls ein Einzeltier, wurde von einem oder beiden Elterntieren zum größten Teil aufgefressen (3. IV. 1958). Von nun an wurde das ♀ bei Verdacht von Trächtigkeit stets isoliert gehalten. Die weiteren drei Würfe, ein ♂ „Pepe“ (24. VIII. 1958), ein weiteres ♂ „Mono“ (13. II. 1959) und noch ein ♂ „Chico“ (10. III. 1960) blieben am Leben¹.

Pepe wurde 37 Tage bei der Mutter gelassen und dann von meiner Frau aufgezogen. Mono wurde etwa 2½ Stunden nach der Geburt dem Muttertier weggenommen und isoliert aufgezogen. Chico verblieb bei der Mutter für 3 Monate; seither lebt er in unserer Wohnung. Schließlich muß noch „Kinka“, ein ♀ Tier südamerikanischen Ursprungs, erwähnt werden, das dem Zoo am 12. X. 1958 überlassen wurde.

B. Haltung

Alle Tiere wurden während der warmen Jahreszeit (10. Mai bis 15. September) in einem Außengehege von den Dimensionen 6½ × 5 × 3 m und im Winter im geheizten „Tropenhaus“, in einem Käfig von 4 × 1,50 × 1,80 m gehalten. Beide Käfige waren mit je einer allseits bis auf ein Einschlupfloch geschlossenen Schlafkiste, Kletterästen und einem größeren Trinkgefäß ausgestattet. Ein weiterer Käfig (1,40 × 0,80 × 1,00 m) befand sich in unserer Wohnung und diente abwechselnd einem oder mehreren Tieren als zeitweise Behausung.

Gefüttert wurde einmal, Jungtiere unter 10 Monaten zweimal täglich. Nestling siehe S. 36.

Pro Tier wurden folgende Futtermittel geboten:

2 Bananen, ½ Apfel, 100 g eines Breies von gleichen Teilen Pferdefleisch und getrocknetem Hundefutter mit etwas Futterkalk, eine dünne Scheibe Roggenbrot, ein Stückchen Karotte und ein wenig Salat. Jeden zweiten Tag wurde ein Kaffeeöffel eines Vitaminpräparates (A, D, B₁, B₂, B₆, B₁₂, C, Nikotinamid) der Firma Abbot Laboratories, North Chicago, geboten und die nach Citrus schmeckende Flüssigkeit gleich vom Löffel geleckt. Zweimal wöchentlich wurde zusätzlich ½ Orange, 10 Trauben, 1 Eidotter, 30 g Fisch und etwas Milch gefüttert.

C. Beobachtung

Beobachtung von Wickelbären in freier Wildbahn stößt wegen der nächtlichen Le-

¹ Nach Abschluß dieser Arbeit wurde am 16. VI. 1961 ein ♀ „Niña“ geboren und dieses beim Muttertier gelassen.

bensweise der Tiere, die sich überdies meist hoch in den Baumkronen aufhalten², auf verständliche Schwierigkeiten. So sind auch unsere Beobachtungen nicht methodisch durchführbar gewesen und leider recht lückenhaft geblieben.

Unser Lager befand sich in einem durch Rodung isolierten Waldstück (Feuchtwald, 1200 m Seehöhe) von etwa 6 qkm, 30 km nordwestlich von Tuxtla Gutiérrez. Beobachtungsdauer: April 1956 (3 Wochen) und Februar 1959 (3 Wochen).

Durch das Entgegenkommen der Leitung des Tierparks von Mexico City war es uns möglich, durch 5 Nächte eine gekäfigte Gruppe von 8 ♂♂ und 10 ♀♀ Wickelbären zu beobachten.

Im Rio Grande Zoo standen uns, beginnend im Mai 1956, zwei Tiere, bis 1961 sechs Tiere (4 ♂♂, 2 ♀♀) zum Studium zur Verfügung. Die Tiere wurden einzeln, paarweise und als Gruppe, ihr Verhalten zum Menschen und zu Tieren anderer Arten untersucht. Dazu wurden Beobachtungen bei Tag und Nacht, entsprechend der Jahreszeit im Außengehege oder Innenkäfig, durchgeführt; oder die Tiere wurden für kürzere oder längere Zeit in den Käfig in unserer Wohnung gebracht, bzw. in der Wohnung freigelassen. Kontrollierte Versuche wurden auch im Zoo-Park durchgeführt. Junge wurden im Innenkäfig, Außengehege, sowie im Käfig in unserer Wohnung geboren.

Zur Beobachtung von Mutter und Kind wurde die trächtige Lola in den Käfig in der Wohnung gebracht. Dem Käfig wurde oben eine Nestkiste (Abb. 1) von 70×52×25 cm aufgesetzt. Diese besaß ein Einschlupf-Abstiegloch (\varnothing 19 cm), das nach unten zeigte und mit einem 8 cm nach innen (oben) erhöhten Rand versehen war, der ein zufälliges Herausfallen des Nestlings verhindern sollte. An einer Seite der Sperrholzkiste befand sich eine Metallschiebetür, an zwei Seiten und dem Dach waren einige Beobachtungslöcher (\varnothing 2 1/2 cm). In zwei diagonal gegenüberliegenden Ecken war durch entsprechende Löcher je ein kleines Lämpchen (15 W) eingeführt, dessen schwaches Licht erst eine Beobachtung ermöglichte. Es wurden zuerst blaue, später rote Lämpchen mit gleich gutem Erfolg verwendet. Weißes Licht wurde vom Muttertier als sehr störend empfunden. Gewöhnlich mußte eine Beobachtungsperiode nach einigen Minuten wegen zu großer Beunruhigung der Tiere für etwa eine Viertelstunde unterbrochen und konnte erst dann wieder für eine kurze Zeit aufgenommen werden.

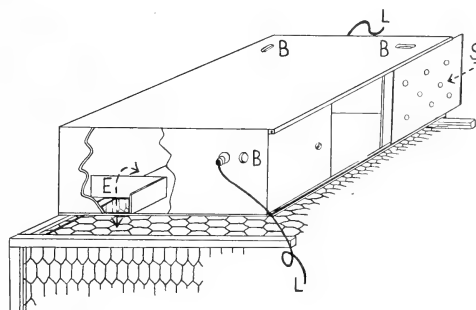


Abb. 1. Nest- und Wohnkiste. E Ein- und Abstiegsoffnung, S perforierte Metallschiebetür, B Beobachtungslöcher, L elektrische Leitung

Die Photographien wurden mit einer Exakta mit 135 mm Tele- bzw. 3,5 cm Weitwinkelobjektiv gemacht, der größte Teil der Aufnahmen mit Elektronenblitz (1/750 Sek. Belichtungszeit).

Die Photographien wurden mit einer Exakta mit 135 mm Tele- bzw. 3,5 cm Weitwinkelobjektiv gemacht, der größte Teil der Aufnahmen mit Elektronenblitz (1/750 Sek. Belichtungszeit).

² BEEBE, HARTLEY, HOWES (1917) stellen für eine vertikale Verteilung der Säugetiere der Waldgebiete Guayanas folgende Gliederung auf: Niederdschungle (0–20 Fuß), Mitteldschungle (20–70 Fuß), Baumwipfelregion (70–200 Fuß). Die Wickelbären werden von diesen Autoren dem Mitteldschungle zugeteilt.

3. Sinnesorgane

a. Geruch

Geruchspuren werden von jedem „interessanten“ Objekt genommen; beim „Ein-anderkennenlernen“, „Einanderbegrüßen“, im Verkehr mit dem Pfleger, beim Vorsetzen von Nahrung. Meist wird hörbar „geschnüffelt“. Da keine Analdrüsen vorhanden sind, unterbleibt die von Caniden bekannte „Analkontrolle“ praktisch ganz. „Genitalkontrollen“ kommen mitunter vor. Mono, Pepe und Chico unterscheiden Fremde vom Pfleger (geruchlich?) aus geringer Entfernung gut und reagieren manchmal bössartig auf jene. Penetrante Gerüche (Benzin, starkes Parfum) erzeugen Widerwillen. Lieblingsfutter (Würstchen, Banane, Fisch) wird erst in einer Entfernung von 2 bis 3 m wahrgenommen, in der Hauptsache aber optisch lokalisiert.

b. Gesicht

Dunkle, vorgewölbte Augen kennzeichnen das Nachttier. Beim Wickelbären sind die Augen, im Vergleich zu vielen anderen Arten mit nächtlicher Lebensweise (Lemuren, viele Nager), verhältnismäßig klein. Gegen grelles Sonnenlicht sind Wickelbären überaus empfindlich. Fast stets arbeiten optischer und olfaktorischer Sinn, oft im Verein mit dem Getast oder Gehör, eng zusammen. Vor dem Absprung kann bei Heben und Senken des Kopfes genau die Entfernung geschätzt werden. Wenn beim Spaziergang mit dem Pfleger eine gewisse Entfernung zwischen beiden – etwa 10 m – überschritten wird, wird das Tier unsicher und folgt erst wieder auf Anruf.

c. Gehör

Der Gehörsinn dürfte, neben dem Geruch, maßgebend beim Erkennen des Pflegers beteiligt sein. Die große Beweglichkeit der kleinen, rundlichen Ohren hilft bei der schnellen Lokalisation von Geräuschen. Im Tiefschlaf führen leise Geräusche oft zum augenblicklichen Erwachen; Lärm bleibt dagegen meist unbeachtet. Im Wachzustand beobachten wir das genaue Gegenteil. Knallen, Händeklatschen, Schreie bewirken ein erschrecktes Zusammenzucken und eine kurze Fluchtreaktion.

d. Geschmack

Ähnlich wie der Mensch scheinen auch die Wickelbären die meisten Geschmacksqualitäten zu werten. Zusammen mit geruchlicher Kontrolle werden schon vom Jungtier neue Gegenstände genießbarer und ungenießbarer Art auch mit der Zunge untersucht. Rasch lernt das Tier eine Vielfalt von Nahrungsstoffen kennen und auch nahezu jede für den Menschen zubereitete Nahrung schätzen. Süße und gesalzene Speisen werden bevorzugt. Individuelle Geschmacksvorlieben sind selten und beziehen sich bei unseren Tieren fast ausschließlich auf die Annahme oder Ablehnung von Insekten und Vögeln.

e. Tastsinn

Schnurrhaare sind spärlich entwickelt, doch besitzt *Potos* Tasthaare auf Tasthügeln im Gesicht, am Kinn und Unterarm. Im Gegensatz zu vielen anderen Tieren (Nagern) machen Wickelbären keinen sichtbaren Gebrauch ihrer Tasthaare, dafür aber

gebrauchen sie um so häufiger ihre empfindlichen, nackten Handflächen und zusätzlich Zähne und Zunge. Mit den Zähnen wird, besonders vom Jungtier, alles kurz geprüft (Tischbein, Polster, Bleistift, Schuhe, Finger, Futtermittel u. a.). Sobald die Ungenießbarkeit eines Gegenstandes feststeht, wird er nicht weiter beachtet. Nur beim Spiel mit einem Gegenstand und beim „Beißspiel“ mit dem Pfleger wird hartnäckig gekaut.

Abschließend kann gesagt werden, daß es nicht möglich ist, *Potos* als Augen-, Nasen- etc. -Tier zu bezeichnen. Alle Sinne sind nahezu gleich gut entwickelt und arbeiten, meist in verschiedener Kombination, der Situation angepaßt, zusammen.

4. Fortbewegungsweisen

Mit Hilfe ihrer spezialisierten Gliedmaßen bewegen sich Wickelbären rasch und sicher im Geäst fort. Größere Entfernungen von Ast zu Ast werden oft im Sprunge bewältigt. Die langen, nadscharfen Krallen sowie die gelenkigen Beine und besonders der Besitz eines Wickelschwanzes machen *Potos* den in mancher Hinsicht ähnlichen (konvergenten) Lorisiden im Klettern überlegen. Der Wickelschwanz wird viel zur zusätzlichen Sicherung, oft als einzige Verankerung und nebenbei zur Erhaltung des Gleichgewichts benutzt. Der Eindruck der Tollpatschigkeit, den *Potos* bei langsamer Fortbewegung am Boden macht, täuscht. Tatsächlich kann er sehr rasch laufen und, wenn gejagt, an plötzlich auftauchenden Hindernissen hochspringen (kein Überspringen!) bzw. ihnen ausweichen; dazu erweist er sich auch als ausgezeichneter „Schlüpfer“, der, wenn von einem unserer anderen vierfüßigen Hausgenossen im Spiel verfolgt, noch im letzten Moment abdukt und unter einem Lehnstuhl oder Diwan verschwindet. Beim Laufen werden die Hände stark nach innen gedreht; eine typische Schwanzhaltung gibt es bei *Potos* nicht.

Schiebekriechen des Nestlings

Die Vorderextremitäten greifen alternierend vor und ziehen den Körper unter Einsatz der Krallen nach. Diese Fortbewegung wird durch Abstemmen mit der stark weggespreizten Hinterextremität unterstützt. In diesem Stadium kann der Körper noch nicht, oder nur für kurze Zeit, von der Unterlage abgehoben werden.

Hoppeln

Diese Fortbewegungsweise löst das Kriechen des Säuglings ab und ist in den folgenden Wochen die Hauptfortbewegungsart am Boden. In diesem Stadium kann man auch die ersten erfolgreichen Kletterversuche beobachten. Unter Hoppeln versteht man eine sprunghafte Fortbewegung, bei der beide Vorderextremitäten gemeinsam und beide Hinterextremitäten gemeinsam, abwechselnd nach vorne bewegt werden. Diese Bewegungsweise wird auf Lebenszeit beibehalten.

Laufen

Auf ebenem Boden läuft *Potos* im Kreuzgang. Dies ist eine Bewegungsweise, die langsamer reift als das Hoppeln und relativ spät auftritt. Sie bleibt die bevorzugte Fortbewegungsweise auf dem Boden.

Springen

Der Sprung, wohl in erster Linie bei der Fortbewegung im Geäst wichtig, wird von unseren Tieren auch angewendet, um auf ein Hindernis zu gelangen, oder von einem festen Punkt (Diwan, Sessel, Tisch) einen anderen (Möbel, Pfleger) zu erreichen. Gerne wird er auch im Spiel ausgeübt. Der weiteste Sprung, aus dem Stand ausgeführt, maß 1,30 m.

Schwimmen

Normalerweise überaus wasserscheu, kann *Potos* doch ausgezeichnet schwimmen, wenn er in eine Notlage gerät. Die Beine werden wie beim Laufen bewegt, aber weiter angehoben und kräftiger nach unten gedrückt.

Bewegungsstereotypien

Lola, Mono und Chico, die besonders häufig oder lange im kleinen Wohnzimmerkäfig gehalten wurden, entwickelten bald eine Neigung zu stereotypen Bewegungsformen, die bei Lola in einem Auf- und Ablaufen entlang einer Käfigseite mit Wendung zum Gitter bestanden. Mono bevorzugte einen seitlichen Überschlag nach rückwärts, der bis zu 30mal ausgeführt wurde, und Chico zeigte gelegentlich Saltos nach rückwärts.

5. Ernährung

A. Nahrungszusammensetzung

Über die Art der Ernährung in freier Wildbahn sind sich die Autoren im wesentlichen einig. Zweifellos sind Wickelbären überwiegend Pflanzenfresser und da in erster Linie Fruchtfresser. Nur TATE (1931) ist der Ansicht, daß *Potos* streng frugivor ist. Mageninhaltuntersuchungen und Feldbeobachtungen ergaben hauptsächlich folgende pflanzliche Bestandteile:

Wilde Feigen, Guavas, apfelähnliche Früchte der Gattung *Chrysophyllum*, Mangos, Avocados und die fleischig-saftigen Früchte der Gattung *Terminalia* (*T. cattapa* in Mexico).

Die Mehrzahl der Forscher ist gleichfalls überzeugt, daß auch animalische Kost eine, wenn auch bedeutend geringere, Rolle spielt. ANTHONY (1916) fand im Magen eines Tieres hauptsächlich Fragmente größerer Insekten und einige kleine Käfer, die ungekaut verschluckt waren. HELLER (1932) nimmt an, daß Wickelbären gelegentlich auch Vögel von der Größe eines Sperlings oder einer Taube erbeuten. Nach GOODWIN (1946) sowie HALL und KELSON (1959) machen Insekten einen Teil der Nahrung des Wickelbären aus. ENDERS (1935) meint, daß Insektenlarven nur zufällig mit dem Obst aufgenommen würden; weiter unten schreibt er jedoch, daß Insekten zielbewußt mit der langen Zunge in den Blüten der Balsabäume (*Ochroma*) erbeutet würden. CABRERA (1940) faßte kurz zusammen: "Su alimento se compone casi exclusivamente de frutas dulces, aunque de no hallarlas come tambien insectos y avecillas." Eine lange Liste von Nahrungsstoffen finden wir im BREHM (1930) und bei GAUMER (1917), in der auch Vogeleier und Honig als natürliche Nahrung hervorgehoben werden. Unsere eigenen Feldbeobachtungen bestätigen, daß wilde Feigen in Chiapas die Hauptnahrung dar-

stellen dürften; wo immer Bananenplantagen an den Dschungel grenzen, werden auch diese geplündert. Da wir niemals ein Tier abtöteten, waren Mageninhaltuntersuchungen undurchführbar; folglich waren wir nur in der Lage, im Versuch an gehaltenen Tieren die vermutliche Zusammensetzung ihrer Nahrung zu ergründen.

Alle unsere Tiere nehmen neben Vegetabilien und Honig gerne Vogeleier; von diesen wird oft die Schale mitgefressen. Vögel (Sperlinge) werden nur von Lola gerissen. Lola allein verzehrt Käfer von der Größe eines Junikäfers. Größere Käfer, sowie Heuschrecken, Schaben, Grillen und Mehlwürmer werden verschmäht; Lola und Mico nehmen Engerlinge an. Nur im BREHM (loc. cit.) werden kleine Säugetiere als Beuteobjekte angegeben. Wir selbst können nur bemerken, daß keines unserer Tiere tote oder lebende Mäuse, Goldhamster, Erdhörnchen usw. jedes Alters beachtete. Eidechsen werden von Mico und Lola totgebissen, von allen Tieren intensiv berochen, aber nicht verzehrt. Über Kannibalismus siehe S. 2!

Was ungewöhnliche, bzw. künstlich veränderte Nahrung betrifft, soll hier folgendes aufgezählt werden: Alle sechs Tiere fressen gierig frische Makrelen und Weißfische, gekochtes Fleisch (Rind, Schwein, Geflügel) und Käse. Gekochte Würstchen werden von unseren Tieren jedem anderen Futter vorgezogen. Gekochte Kartoffeln, Teigwaren, gesalzene Kekse und Backwerk jeder Art werden jederzeit gerne gefressen. Es werden auch Pilze, grüne Bohnen, frischer Mais vom Kolben (roh und gekocht), ausgelöste Nüsse, grüner Paprika, Spargel (eigene Versuche) sowie Zitronen (mündl. Mitteilung von Dr. VAN GELDER und Frau DELALOYLE, Motel Tropic, Seattle) angenommen. Beide vorerwähnten Personen berichten auch, daß sich ihre Tiere vor dem Genuß einer Zitrone bzw. Orange ausgiebig über dieser Frucht wälzen. Unsere Tiere schenken Zitronen keinerlei Beachtung.

Flüssigkeit wird vornehmlich am Morgen und am Abend, zusammen etwa $\frac{1}{8}$ l, aufgenommen.

B. Nahrungserwerb

Nahrung wird fast stets an Ort und Stelle verzehrt, nur selten dürfte sie im Mund zum Nest transportiert werden. Der Nest- oder Schlafplatz kann in freier Wildbahn oft erheblich vom Futterplatz entfernt sein. Ein Wickelbär wurde von uns in einer Baumhöhlung, ungefähr 7 m über dem Boden, aufgestöbert. Eine Untersuchung der Schlafhöhle zeigte ein unordentlich mit Laub ausgepolstertes Nest ohne jegliche Futterreste und Exkreme. Im verhältnismäßig kleinen Käfig und im ständigen Wettbewerb mit den anderen Käfiginsassen kommt es jedoch häufig vor, daß ein Tier sich mit einem Nahrungsbrocken in die nahe Schlafkiste, den Ort größerer Sicherheit, zurückzieht.

Eine morphologische Eigentümlichkeit von *Potos* ist dessen lange, schmale Zunge. GOODWIN (1946) bemerkt dazu: "The exceptionally long tongue of the Kinkajou is an adaptation to a frugivorous diet." Im BREHM (1930) lesen wir: „Zur Ausbeutung der Bienstöcke dürfte er seine merkwürdig lange und vorstreckbare Zunge benützen, mit der er in die schmalste Ritze, in das kleinste Loch greifen und die dort befindlichen Gegenstände herausholen kann. ENDERS (1935) vertritt die Ansicht, daß *Potos* mit der Zunge Insekten aus den Balsablüten „fischt“. Wir glauben eher, daß er den Nektar, den diese Blüten reichlich produzieren, aufleckt. Die Art, wie Lola Vögel verspeist, deckt sich weitgehend mit der trefflichen Schilderung KAPPLER's (cit. in BREHM's Tierleben, 1930).

Protokoll 22. April 1959: Als Lola ein lebender Sperling in den Käfig gesetzt wird, ergreift sie diesen ohne Hast, zerbeißt erst den Kopf, darauf rupft sie die Federn der Bauchseite, spuckt die Federn aus, öffnet den Bauch und frißt zuerst die Eingeweide und dann das Muskelfleisch von innen her. Es ist keine „Totschüttelbewegung“ vorhanden.

C. Nahrungsaufnahme

Nahrung wird vor und auch während des Fressens eingehend olfaktorisch untersucht. Höchst augenfällig ist die Mannigfaltigkeit der Körperhaltungen, die beim Verzehren der Nahrung eingenommen werden können.

Kleine Nahrungsbrocken, vornehmlich runde Früchte (z. B. Trauben) werden fast stets mit verdrehtem Kopf gefressen. Dabei wird der Kopf, oft der ganze Vorderkörper, stark zurückgebeugt oder seitlich verdreht. Im Extremfall kann die Kehlgregion nach dorsal weisen. Diese Kopfdrehung beim Fressen findet in allen erdenklichen Stel-



Abb. 2. Freßweisen des Wieselbären. A Lola in Seitenlage, Trauben verzehrend. Man beachte die starke Drehung von Kopf und Vorderkörper. B Pepe beim Essen von Trauben aufrecht sitzend. Bemerkenswert ist die Rücklage des Kopfes. C Pepe (13 Monate) frisst bei seitlicher Kopfdrehung und Anheben einer Vorderextremität. D Pepe in aufrechter Stellung, beidhändig ein Keks haltend und davon abbeißend. E Mono (6½ Monate) frisst im Kopfabwärts-hang. Man beachte die Befestigung mit Wicelschwanz und Hinterextremitäten

lungen statt: Am Rücken oder auf der Seite liegend (Abb. 2a), auf den Hinterbeinen sitzend, wobei der basale Teil des Schwanzes als Stütze dienen mag (Abb. 2b), auf allen Vieren stehend, wobei gewöhnlich eine Vorderextremität von der Unterlage abgehoben wird (Abb. 2c). NOLTE (1958) berichtet von Kapuzineraffen, daß diese den Kopf beim Aussaugen von saftigen Früchten (Trauben, Orangen) zurücklegen. Andeutungsweise dürfte diese Stellung auch vom Plumplori (*Nycticebus coucang*) (KOLAR 1960), nicht jedoch vom Potto (*Periodicticus potto*), eingenommen werden. Diese Instinktbewegung dürfte primär mit dem großen Saftgehalt mancher Früchte zusammenhängen, wird aber, nach unseren Beobachtungen, bei allen eßbaren Dingen einer gewissen Größe, rundlichen Form und glatten Oberfläche (z. B. Datteln, Bonbons) ausgeführt.

Alle übrigen genießbaren Dinge, sofern nicht zu schwer und unhandlich, können aufrecht sitzend, auch am Rücken liegend, mit einer Hand oder beidhändig, zum Mund geführt werden (z. B. Keks, Abb. 2d). In Rückenlage können auch die Füße beim Halten der Nahrung beteiligt sein.

Größere und schwerere Nahrung wird am Boden belassen und stehend verzehrt (z. B. Apfel, Banane). Oft werden Stückchen abgeissen und auf oben erwähnte Weise gefressen. Apfelschalen werden meist ausgespuckt.

Sehr oft wird im Kopfabwärtshang von einem Ast oder dem Käfiggitter gefressen. Hierbei hält sich das Tier allein mit dem Wickelschwanz oder zusätzlich mit beiden Hinterextremitäten fest (Abb. 2e).

Flüssige Nahrung (Wasser, Milch, Honig) wird mit der Zunge „lappend“ aufgenommen.

6. Schlafen und Ruhestellungen

Wickelbären sind im Wachstadium überaus aktive Tiere. Ruheperioden werden fast immer schlafend verbracht. „Dösen“ oder „Ruhen“ kommt nur bei extremer Hitze vor. In einem solchen Fall liegen sie meist auf dem Rücken, manchmal auf dem Bauch, alle Extremitäten weggestreckt; gelegentlich keuchen sie mit leicht geöffnetem Mund. Dabei verbleibt die Zunge zur Gänze im Mund.

Der Häufigkeit nach unterscheiden wir die folgenden Schlafstellungen:

a. Laterale Einrollstellung (Abb. 3a)

Der Kopf mit leicht nach vorne geklappten (nicht anliegenden) Ohren ist gegen den Bauch gedrückt, die Fußsohlen sind dem Kopf genähert. Die Hände werden seitlich um den Kopf gelegt, so daß sie die Augen abschatten, oder, knapp rostral dieser, einander an der Vorderseite des Kopfes berühren. Der Schwanz wird so nach vorne umgeschlagen, daß er dem Kopf als „Ruhekissen“ dient.

b. Rückenlage (Abb. 3b, c)

Diese Stellung wird recht häufig eingenommen, besonders oft bei höheren Temperaturen. Arme und Beine werden gewöhnlich vom Körper weggestreckt.

c. Vertikale Einrollung (Abb. 3d)

Eine recht ungewöhnliche Stellung bei unseren Tieren, dürfte aber bei manchen Tieren,

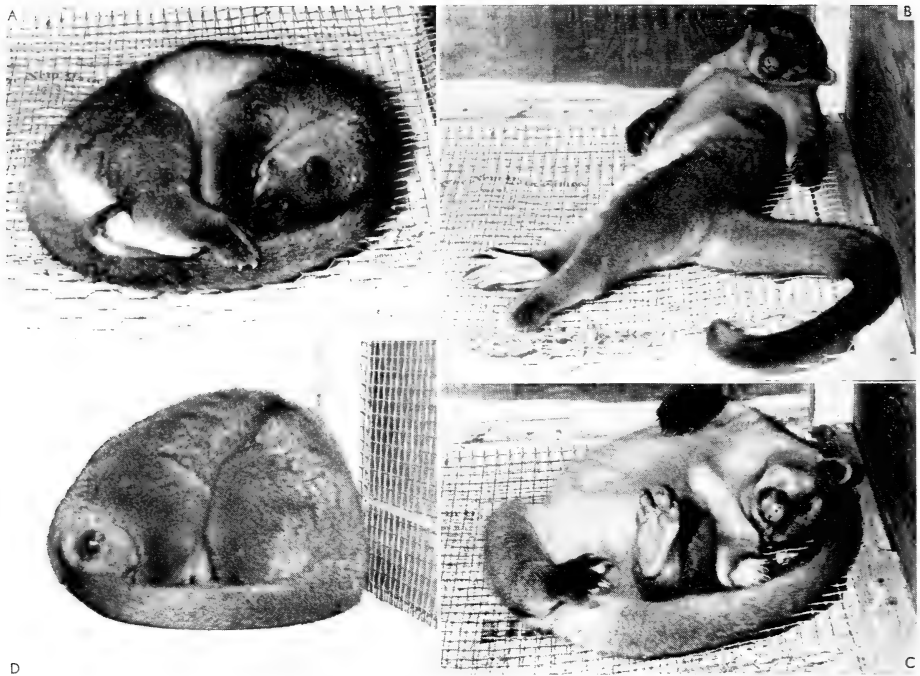


Abb. 3. Schlafweisen des Wickelbären. A Laterale Einrollstellung (Mono 10 Monate). B Rückenlage. C Pepe (12 Monate) in Rückenlage. Auch hier ist die Einrolltendenz ersichtlich. D Vertikale Einrollung

die wir in anderen Zoos sahen, an Häufigkeit nach der seitlichen Einrollung kommen. In dieser Stellung ist das Tier meist gegen eine Wand gelehnt.

d. Bauchlage

Eine Stellung, die oft vom Nestling eingenommen wird; beim älteren Tier sahen wir sie nur bei hohen Temperaturen, wobei das Tier nicht immer schläft. Auch in dieser Position werden die Extremitäten mehr oder weniger weggestreckt. Die Bauchlage wird gewöhnlich auch beim Schlaf auf einem Ast eingenommen.

Der Schlaf der Wickelbären ist im allgemeinen sehr tief. Die Lage wird nur bei Störung oder Ansteigen der Temperatur geändert. Nicht selten kann man ein unterdrücktes Klaffen hören, das an ein traumähnliches Erlebnis erinnert, ähnlich wie dies von Hunden bekannt ist. Ein echtes Schnarchen kommt ebenfalls vor. Auch in der Nacht, der Zeit der höchsten Aktivität, werden 1–2 Schlafpausen von durchschnittlich je etwa einer Stunde eingeschoben. Ein plötzliches Erwecken erschreckt das Tier meist sehr und auch das zahmste Individuum läßt sogleich sein Drohfauchen hören und mag sogar in die unvorsichtig vorgestreckte Hand beißen. Daher ist es immer angezeigt, das Tier durch Zureden in unterdrücktem Ton aufzuwecken. In freier Wildbahn kommt es kaum je vor, daß ein Wickelbär seinen Schlafplatz bei Tageslicht ohne Zwang verläßt³. Erst mit Einbruch der Dunkelheit verlassen die Tiere ihre Versteckplätze, meist

³ Uns sind nur Berichte von LEOPOLD (1959) und SKUTCH (1960) bekannt, die an einem späten April- bzw. Augustmorgen einem Tier begegnet waren.

hohle Baumstämme oder gut geschützte Astgabelungen. Nach Mitteilungen der Herren TSALIKIS und Prof. ALVAREZ DEL TORO erstreckt sich die Zeit ihrer Aktivität im allgemeinen nicht weit über ein Uhr morgens. Auch wir konnten feststellen, daß die von den Tieren beim Klettern durch das Geäst erzeugten Geräusche sowie ihre häufigen Rufe nach Mitternacht rasch abnahmen und noch vor der Morgendämmerung auch die letzten Tiere verstummt waren.

In Gefangenschaft mag eine gewisse Verschiebung der Aktivitätszeiten durch Gewöhnung (Selbstdressur) eintreten, doch wird im wesentlichen der Rhythmus des Freilebens beibehalten.

Unsere Jungtiere lernten rasch, daß am frühen Morgen Fütterungszeit war und wachten bald um die bestimmte Zeit auf, um nach Futter zu rufen. Auch die älteren Tiere, die zeitweise in der Wohnung gehalten wurden, wachten auf, wenn meine Frau und ich uns zum Frühstückstisch setzten, da sie dann stets einen Extrahappen abbekamen.

Die Wickelbären im Freigehege erwachten, außer durch die Störung bei der morgendlichen Käfigreinigung, gegen 17 h, also noch bei Helligkeit. Im Innenkäfig wird die Nestkiste nicht vor Einfall der Dämmerung verlassen. Bei elektrischer Beleuchtung (im Winter) wird im allgemeinen eine Stunde später aufgewacht. Futter lockt die Tiere nicht unbedingt vorzeitig aus ihrer Schlafkiste. So dies der Fall ist, wird nur wenig gefressen und bald der unterbrochene Schlaf fortgesetzt.

Versuche, die 24-Stunden-Periodik von Wickelbären durch künstlichen Belichtungswechsel zu verändern waren im Zoologischen Garten von New York (Bronx) erfolgreich. Dazu wurde im 12-Stunden-Zyklus ein über dem Käfig befindliches weißes Fluoreszenzlicht (20 W) für Tag (Ruhe), bzw. ein rotes Fluoreszenzlicht (20 W) für Nacht (Aktivität) eingeschaltet. Die Umgewöhnungszeit betrug 1 bis 2 Wochen.

7. Körperpflege

A. Soziale Körperpflege

Eine solche ist bei Wickelbären fast ausschließlich auf die Mutter-Kind-Beziehung beschränkt. Dies mutet um so erstaunlicher an, als diese Tiere in Tiergärten als überaus gesellig und „verspielt“ bekannt sind. Auch bei anderen Kleinbären (*Nasua*, *Procyon*) vermissen wir eine soziale Hautpflege.

B. Sichkratzen

Dies ist eine angeborene Verhaltensweise, die beim Säugling bereits am fünften Lebenstag im Leerlauf beobachtet wurde. Die Tätigkeit des Kratzens wird sehr häufig ausgeübt, besonders beim Erwachen, nach oder gleichzeitig mit dem Gähnen, seltener im Übersprung (TINBERGEN 1940) in Erwartung von Futter.

Es wird in verschiedenen Stellungen, mit einer oder beiden Händen oder dem Bein gekratzt.

Der unbeholfene Nestling kratzt sich in den ersten Wochen stets im Liegen auf Kopf und Körperseiten und am Bauch mit dem Fuß; erst nach der sechsten Woche werden die Hände zu Hilfe genommen.

Beim erwachsenen Tier kratzt die Hinterextremität: Kopfseiten, wobei der Kopf seitlich dem Kratzbein zugewandt ist . . . Sitzposition (Abb. 4a). Hinterseite und

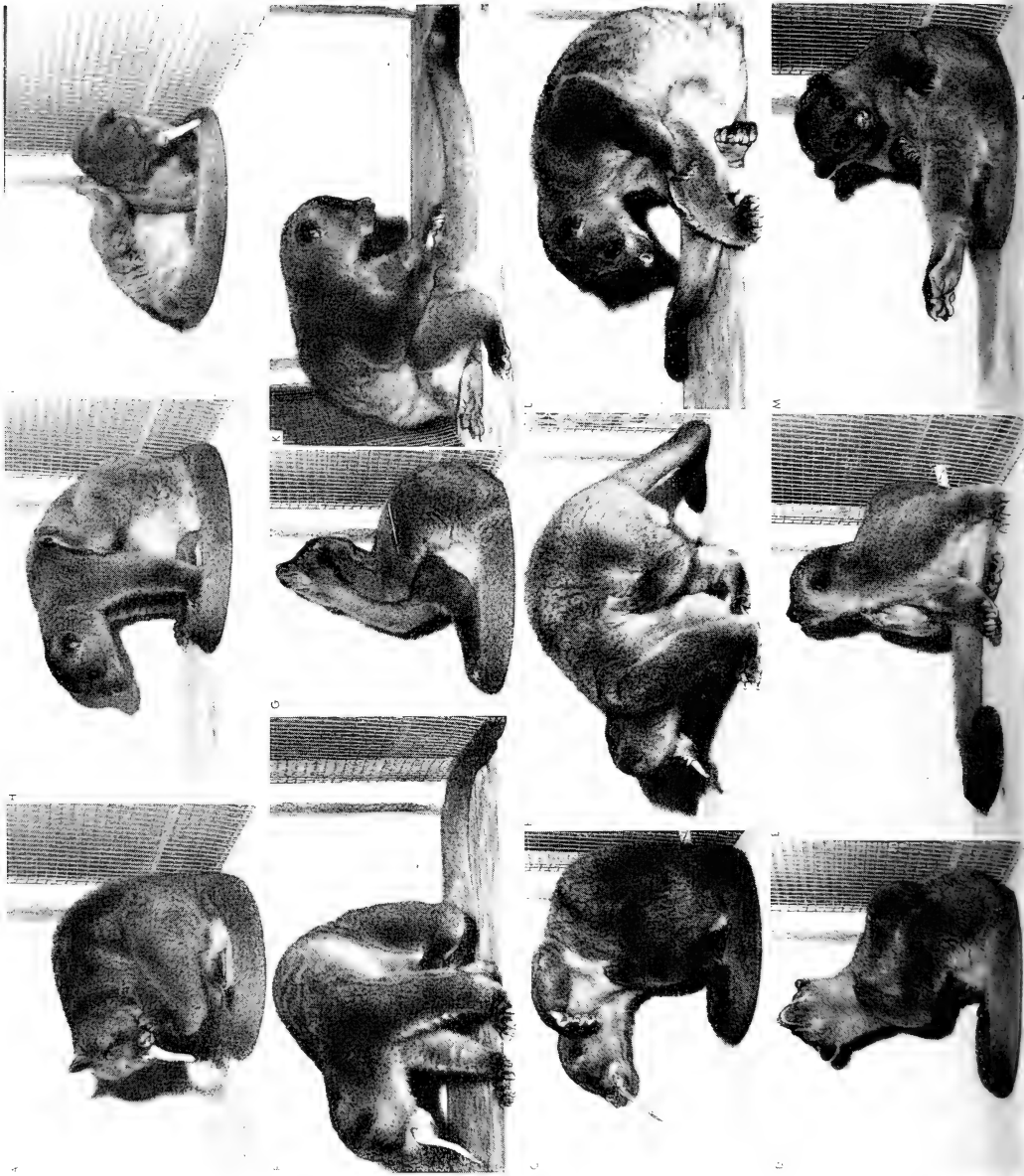


Abb. 4. Sich-Kratzen des Wickelbären. A Kratzen der Kopfseite, sitzend mit der Hinterextremität, bei gleichzeitigem Gähnen (Mono 9 Monate). B Kratzen der Vorder- mit der Hinterextremität in stehender Position. C, D, E Mono kratzt in Sitzstellung mit dem Fuß Hals- und Brustbeingegend. Man beachte Anheben der Vorderextremität der Kratzseite, bzw. Hochhalten des Kopfes. F Kratzen der Körperseite mit dem Fuß im Stehen, bei gleichzeitigem Gähnen. G, H, I Kratzen von Ohr, Nacken und Vorder- rücken nach Hundeart. K, L, M Rasches, alternierendes Kratzen mit den Händen von Schwanzrücken, Oberschenkel und Bauch.

Seite der Vorderextremität . . . sitzend oder stehend (Abb. 4b). Hals und Brustbeugegend bei steil hochgehaltenem Kopf, meist bei gleichzeitigem Hochheben der Vorderextremität derselben Seite . . . Sitzstellung (Abb. 4c, d, e). Die Körperseiten . . . stehend (Abb. 4f). Die Ohr- Nacken- und Vorderrückenpartien nach Hundeart sitzend oder liegend (Abb. 4g, h, i).

Es kratzt die Vorderextremität: Schwanzunterseite: Beide Beine werden nach vorn gestreckt und leicht angehoben. Sehr rasches Kratzen, alternierend mit beiden Händen (etwa 6 Kratzzüge/Sek.) . . . Sitzen, Rückenlage. Schwanzoberseite nahe der Basis: Der Vorderkörper wird hierbei nach rückwärts gedreht . . . Sitzposition (Abb. 4k). Bauch, Innenseite der Ober- und Unterschenkel: Mit einer, meist beiden Händen, in sitzender, leicht nach vorn gebeugter Haltung. Das zu kratzende Bein wird steif weggestreckt (Abb. 4l, m). Die Brustregion kratzt das Tier aufrecht sitzend, mit dorso-ventralen Bewegungen. Hinter dem Ohr wird in caudo-rostraler Richtung gekratzt. Eine Hand kann den Rücken der anderen kratzen.

Kratzen von Rücken, Seiten, Bauch und Genitalregion am vertikalen Käfiggitter und des Rückens am Holz- oder Gitterboden kann gelegentlich beobachtet werden. Bei starker Verschmutzung des Kopfes mit Milch, wird nicht nach Katzen- und Nagerart mit dem Arm über den Kopf gestreift, sondern es wird gekratzt; dazu kann der Kopf kurz geschüttelt werden. Das von Hunden und Mardern so bekannte Körpererschütteln sahen wir nie.

C. Sichbelecken

Diese bei Feliden, Caniden, Rodentiern etc. so bedeutsame Tätigkeit der individuellen und sozialen Körperpflege spielt bei *Potos* eine weit geringere Rolle.

Selbst in der Mutter-Kind-Beziehung ist das Belecken des Jungen als Massage zum leichteren Lösen oder als „Zärtlichkeitsverhalten“ von relativ untergeordneter Bedeutung. Lola wurde nur sechsmal in drei Monaten beim Lecken des Jungen (Chico) beobachtet. Bei diesen Gelegenheiten wurde diffus über Gesicht, Kopf, Hals, Nacken, Schulter, Rücken, Anus und Penis gefahren. SKUTCH (1960) sah ein Tier in freier Wildbahn sich intensiv das Fell belecken. Neuankömmlinge oder Tiere, die für einige Zeit aus dem Gemeinschaftskäfig entfernt worden waren, werden bei Wiedereinsetzen stets aufgeregt berochen, manchmal auch diffus beleckt. Analkontrollen durch Beriechen oder Belecken sind überaus selten, was wohl mit dem Fehlen von Analdrüsen in Zusammenhang steht.

Protokoll 8. Juni 1960: Als Lola nach längerer, isolierter Haltung wieder zu den anderen Tieren gesetzt wird, beriechen sie alle Tiere und belecken sie auch kurz am Rücken und Kopf. Als sie sich löst, beriecht Mico den Urin und beleckt die Fäzes. Mono leckt Lolas Scheide.

25. Mai 1960: Mico wird zu den anderen Tieren (Pepe, Mono, Kinka) gesperrt, die ihn sofort umringen und ihn, vornehmlich in der Kopf- und Nackenregion, beschnüffeln und belecken.

Nach dem Verzehren von besonders schmackhafter Nahrung werden die nackten Handflächen, Zehen und Krallen, seltener die behaarten Handrücken, eifrig abgeleckt.

Ein Belecken der Genitalregion des einen durch ein anderes Tier wurde nur ein einziges Mal gesehen (Vgl. weiter oben). Belecken der eigenen Genitalregion — möglicherweise im Übersprung (Triebkonflikt) — kommt bei beiden Geschlechtern während des „Liebesspiels“ (noch vor einer immissio penis) vor.

Im Verkehr mit dem Pfleger wird oft und rasch abwechselnd in dessen Gesicht geleckt und geschnüffelt. Besonders häufig wird mit der langen Zunge in dessen Nase und Gehörgang gefahren (Vgl. BREHM's Tierleben 1930). Gegenseitiges „Ohrenwaschen“ wurde einige Male zwischen Mico und Lola beobachtet (Abb. 5). Ob es sich hier um ein „Zärtlichkeitsverhalten“, oder um die soziale Körperpflege einer für das Einzel-



Abb. 5 (links). „Ohrenwäsche“ Mico's an Lola. Abb. 6 (rechts). Mono (11 Monate) beim „Fellkauen“

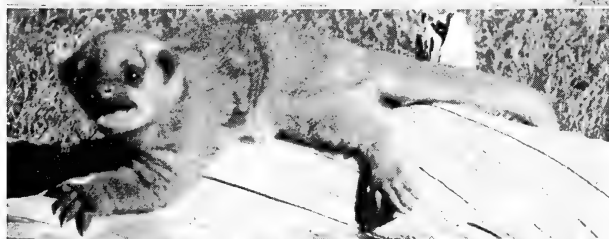


Abb. 7 (oben). Mono (10 Monate) beim Gähnen und Durchstrecken des Körpers. Abb. 8 (Mitte). Chico (58 Tage) der starken Sonne ausgesetzt, zwitschert schrill (Unlust). Abb. 9 (unten). Mono (11½ Monate) markiert mit der Kehldrüse am Hinterkopf des befreundeten Menschen

individuum unerreichbaren Stelle handelt, konnte nicht mit Sicherheit entschieden werden. Eigenartigerweise leckt Lola meist über ihren Handrücken, nachdem dieser vom Pfleger gestreichelt wurde.

D. Fellkauen

Ein typisches *Durchkämmen* mit den Zähnen, wie es bei Caniden, Rodentien und Musteliden so oft gesehen werden kann, ist uns bei Wickelbären nicht aufgefallen. Wir beobachteten nur einmal beim 8 Wochen alten Chico und wenige Male bei Lola ein kurzes *Fellkauen* an einer Stelle (Abb. 6).

E. Sichstrecken u. Gähnen

Nach jedem Erwachen wird ausgiebig gähnt, fast stets begleitet vom Strecken einzelner Körperteile oder des ganzen Körpers. Beide Arme werden gleichzeitig oder nacheinander vorgestreckt, wobei auch die Finger gespreizt und gestreckt werden; der Rücken wird kreuzhohl durchgestreckt, das Maul weit zu einem Gähnen aufgerissen, bei dem die lange, schmale Zunge extrem herausgestreckt wird (Abb. 7). Die Hinterextremität wird nicht durchgestreckt, noch wird ein Streckbuckel wie bei Katzen gemacht. Das Sichstrecken kann im Sitzen, Liegen, oder halb aufgerichtet, an eine Wand gestützt, stattfinden.

F. Sichtrocknen

Fällt ein Wickelbär zufällig ins Wasser, so trocknet er sich nachher durch seitliches und ventrales, kräftiges Abstreifen des Kopfes und darauf des übrigen Körpers, an der Unterlage. Ein für viele Säuger typisches *Schütteln* des Körpers wurde nie beobachtet. Nur Lola schüttelte einmal ihren stark mit Milch verschmutzten Kopf.

8. Harnen und Koten

Als echtes Baumtier löst sich *Potos* bevorzugt von einem erhöhten Standpunkt. Im Urwald oder im Gehege wird er stets auf einen Ast hinausklettern; im Wohnzimmer erklimmt er Sofa, Stuhllehne oder Tisch und schiebt sein Hinterteil über den Rand hinaus. Nur im Notfall exkrementiert er auf dem Boden; manchmal läuft er dann bis zu 1 m rückwärts und defäkiert. Die Schlafkiste wird niemals verunreinigt.

Die Konsistenz der Fäzes ist dick-breig bis würstchenförmig. Sehr oft ist der Kot dünnflüssig, was auf Erkältung oder starke, plötzliche Aufregung hinweist. Durchschnittlich wird zweimal täglich gekotet und geharnt.

Die Verdauung geht rasch vor sich; Karotten, die den Kot deutlich färben, werden bereits 3 Stunden nach der Fütterung abgegeben.

9. Lautäußerungen

a. Zwitschern

Ist ein häufig vernommener Laut, der situationsgemäß als „Unlust“- oder „Bettellaut“ gedeutet werden kann. Das Zwitschern kann ein „Weinen des Verlassenseins“ sein, den Ausdruck eines Begehrens (Hunger) und, mit starker Intensität schrill und in einen Pfeifton ausgehend, Furchttönung haben. Man hört diesen Laut vornehmlich bei jugendlichen Tieren. Im Alter von ungefähr 1½ Jahren wird er nur noch in starker Erregung, schrill mit Pfeifton vernommen.

Protokoll 23. April 1960: Chico (43 Tage alt) fällt (schreck-)zwitschernd vom Ruhebett.

24. April 1960: Chico (45 Tage) hängt am Käfiggitter und „getraut“ sich weder hinauf noch hinunter ... er (furcht-)zwitschert.

2. Oktober 1958: Pepe (39 Tage) zum Fotografieren der grellen Sonne ausgesetzt, gerät in heftigste Erregung ... sein Zwitschern ist schrill und geht in einen Pfeifton über (Unlust-zwitschern [Abb. 8]).

18. März 1959: Mono (33 Tage) zwitschert nun seit 14 Tagen am frühen Morgen, in Erwartung der ersten MilCHFütterung (Hunger).

30. März 1960: Mono (13 Monate) zwitschert nach dem Aufwachen am Abend viertelstundenlang, seit er nicht mehr regelmäßig zum Herumtollen aus dem Käfig gelassen wird (Bettelzwitschern).

24. März 1960: Chico (14 Tage) wird zum Wiegen aus der Nestkiste genommen: Schrilles Zwitschern und Pfeifton des Nestlings (Furcht).

Beim Zwitschern wird der Mund wenig bis weit geöffnet, ohne daß Begleitbewegungen am Bauche sichtbar sind. Es ist bemerkenswert, daß dieser Laut meist vom *sich bewegenden* Tier (Ausnahme Säugling) ausgestoßen wird.

b. Kläffen

Als wir diesen merkwürdigen Laut das erste Mal in freier Wildbahn hörten, fiel es uns

schwer, ihn zu lokalisieren. Er klang wie das Bellen eines weit entfernten Hundes. Schlechte Sichtverhältnisse trugen weiter dazu bei, daß wir die Entfernung der rufenden Tiere anfänglich bedeutend überschätzten. Die Bedeutung des „Klaffens“ kann noch nicht mit Sicherheit festgelegt werden. Im Wald klafften viele Tiere dauernd auf dem Wege vom Schlaf- zum Futterplatz. Es könnte sich um einen „Stimmföhlungslaut“ handeln. Beim Säugling höften wir das Klaffen bereits am 1. Lebenstag, wo es ohne ersichtlichen Anlaß ausgestoßen wird. Der Nestling klafft auch bei starker Störung (In-die-Hand-nehmen), abwechselnd mit dem früher beschriebenen Zwitschern. Es erweckt den Anschein, als ob die verschiedenen Laute vom Nestling noch unspezifisch und ungeordnet verwendet würden.

Protokoll 12. August 1960: Als wir um 23 Uhr nach Hause kommen, beginnt Chico (155 Tage) zu klaffen.

13. Oktober 1960 (17 Uhr): Kinka und Pepe werden für $\frac{1}{2}$ Stunde in einen Käfig auf der Veranda gebracht. Chico klafft anhaltend (keine visuelle Verbindung; Chico befindet sich in einem Nebenraum mit offener Verbindungsstür zur Veranda).

11. März 1960 (15 h): Chico (1 $\frac{1}{2}$ Tage) klafft, als Lola die Nestkiste für kurze Zeit zum Fressen verläßt.

16 Uhr: Beim Hantieren in der Nähe der Nestkiste wird Lola unruhig... Chico klafft.

18. Oktober (20 h): Lola befindet sich in der Nestkiste und klafft anhaltend. Alle anderen Tiere (Mico, Pepe, Mono, Kinka) befinden sich außerhalb derselben im Käfig, turnen herum oder fressen; es ist keinerlei Reaktion bei ihnen auf das Klaffen Lolas zu bemerken.

20. November 1960 (21 h): Lola klafft außerhalb der Nestkiste: Wieder keine sichtbare Reaktion der anderen Tiere.

13. Oktober 1960: Pepe und Kinka wurden zum Zwecke einer Röntgenaufnahme narkotisiert.⁴ Als die Wirkung der Einspritzung nachzulassen begann – die Tiere waren noch in einem Zustand weitestgehender Apathie und unfähig die Extremitäten zu gebrauchen – fingen sie an zu klaffen. Die ersten 10–15 Klafftöne wurden jeweils von einem Schnaufton eingeleitet; in der Folge wurde noch 10 Minuten in kurzen Abständen (2 Min. Klaffen – 1 Min. Pause) geklafft. Erst als sich die Tiere mit den Vorderextremitäten, die hinteren noch nachschleppend, vom Platze bewegen konnten, wurde mit dem Klaffen aufgehört.

Geklafft wird mit ganz wenig geöffnetem Mund, unter starken Atembewegungen des Bauches. Es waren etwa 3 Klafftöne pro Sekunde ausgestoßen. Es kann sehr ausdauernd geklafft werden. Eine ununterbrochene Klaffstrophe von 90 Klafftönen wurde von Mono (10. April 1960) und von 190 Klafftönen von Chico (25. Dezember 1960) gezählt. Mit unregelmäßigen Unterbrechungen (1–5 Minuten) kann bis zu 15 Minuten (vielleicht auch länger?) geklafft werden (viele kurze Klaffstrophen). Fast in jedem Falle wird die Klaffstrophe durch einen, oft zwei *Schnauf*töne eingeleitet (Ausnahme Säugling). Während des Klaffens macht der Wickelbär den Eindruck, als befände er sich in einem Trancezustand. Dennoch stellt er bei unvorsichtigem Nähertreten des Beobachters das Klaffen meist abrupt ein.

Im Unterschied zum Zwitschern wird immer in *Ruhe*stellung und nicht in *Bewe*gung geklafft.

c. Schnaufen

Dieser nasale Ton wird selten allein vernommen; er ist vielmehr ein Einleitungston zur nachfolgenden Klaffstrophe. Wenn diese unterbrochen wird, gehen jedem neuerlichen Beginn wieder 1–2 Schnauflaute voraus.

d. Zirpen

Ein eigenartiger Zirpton, der sich wahrscheinlich vom oben erwähnten Zwitschern ableitet, ist höchst bedeutungsvoll in der Mutter-Kind-Beziehung. Es kann als erwiesen gelten, daß das Elterntier diesen Zirpton regelmäßig zur *Beschwichtigung* des erregten

⁴ Pentobarbital-Natriumlösung, 0,065 g in 1 cc, intravenös.

Nestlings gebraucht. Er wird auch dann stets ertönen, wenn der Nestling nach einer kurzen Untersuchung durch den Pfleger wieder zur Mutter zurückgebracht wird. Der Zirpton dürfte ferner eine Art „Begrüßungsbedeutung“ haben und auch „Demuts-tönung“ besitzen. Jedesmal wenn Lola aus dem Gemeinschaftskäfig entfernt worden war, läßt sie diesen Ton beim Wiedereinsetzen, kurz vor Eintreten des körperlichen Kontaktes mit einem anderen Käfiginsassen, hören. ♂♂ gebrauchen den Zirpton äußerst selten; nur Mono zirpt stets, wenn er vom „Despoten“ Mico verjagt wird.

Protokoll 28. März 1960: Mono wird an den Käfig Lolas herangebracht. Lola „begrüßt“ ihn zirpend.

24. April 1960: Lola und Chico (45 Tage) ruhen in der Nestkiste. Als Chico plötzlich erschrickt und zischt, „beruhigt“ ihn Lola zirpend.

10. Mai 1960: Chico (2 Monate) verläßt allein die Nestkiste; er droht dabei in den Käfig hinunterzufallen und zwitschert ängstlich. Lola klettert ihm zirpend entgegen, packt ihn und trägt ihn auf den Käfigboden in Sicherheit.

20. März 1960: Als Chico (10 Tage) nach dem Wiegen wieder zu Lola zurückgebracht wird, empfängt diese ihn zirpend.

14. September 1959: Pepe wird in den Gemeinschaftskäfig versetzt. Er und Lola bezirpen einander.

10. Juni 1960: Als Lola wieder in den Gemeinschaftskäfig gebracht wird, zirpt sie alle sich „neugierig“ nähernden Tiere (♂♂ und ♀), offensichtlich „unterwürfig“, an.

e. Fauchen

Eine *Schreckreaktion*, die man beliebig provozieren kann, indem man das fest schlafende Tier plötzlich berührt. Vermutlich hat das Fauchen auch *Drohbedeutung*, da es sehr oft vor der eigentlichen Abwehrreaktion zu hören ist.

Protokoll 12. April 1960: Chico (33 Tage) liegt in der Nestkiste. Berührt, faucht er zuerst, dann zischt er.

4. November 1960: Mono, im Schlaf gestört, faucht heftig; sobald die Hand zurückgezogen wird, beruhigt er sich und rollt sich wieder zum Schlaf ein.

5. August 1959: Pepe richtet sich beim Anblick eines Iltisfrettchens auf und droht fauchend.

f. Zischen und Kreischen

Zischen ist ein Ausdruck starker Erregung („Wut“) und leitet, meist von Kreischen gefolgt, zur Abwehrreaktion (Angriff, Biß) über.

Gekreischt wird nur in höchster Erregung und direkt vor dem Biß, bzw. während des Angriffs. Auf das Kreischen muß nicht unbedingt der Biß folgen, da z. B. eine sehr wirksame „Beißhemmung“ gegen artgleiche Tiere besteht (Vgl. S. 20). Die Reaktionskette Fauchen – Zischen – Kreischen – Biß muß keineswegs vollständig ablaufen. Einzelne Glieder (Fauchen, Zischen, seltener das Kreischen) können ausfallen.

Protokoll 10. Dezember 1959: Wie meist bei meinem Erscheinen, besonders oft wenn ich Futter bringe, verjagt der „Despot“ Mico alle anderen Tiere. Er zischt – kreischt gegen das nächste Tier. Oft verfolgt er ein oder mehrere Tiere eine kurze Strecke. Mono zirpt, einige antworten schrill (furcht-)zwitschernd und fliehen.

17. März 1960: Chico (8 Tage) aus der Nestkiste genommen, kreischt. Das Kreischen geht sogleich in ein Kläffen über, und das Junge, inzwischen woanders abgelegt, schläft sofort wieder ein; bei neuerlicher Störung (Rücktransport) kreischt es wieder.

4. April 1960: Chico (25 Tage) aus dem Tiefschlaf geweckt (durch Elterntier, Erschütterung, Hand des Pflegers), kreischt „zornig“ auf.

24. April 1960: Chico (45 Tage) wird vom Pfleger an der Nase berührt. Er (wut-)zischt gegen die Hand, die rasch zurückgezogen wird. Darauf zischt er Lola in „objektübertragener Handlung“ (GRZIMEK 1948) an.

Unter den Berichten über Feld- und Gefangenschaftsbeobachtungen an Wickelbären, finden wir eine ganze Menge über die Stimme der Tiere; doch sind die Deutungsversuche, da es sich um unmethodische, kurze Beobachtungen handelt, unvollständig und ungenau.

ANTHONY (1916): "A nasal grunting sound was the only call heard."

GOLDMANN (1920): "On approaching trees in which they were working a squeaking noise was commonly heard, coupled more rarely with short peculiar barks . . . When approached a short, rather hoarse barking sound is sometimes given . . ." Derselbe Autor, von ENDERS (1935) zitiert, berichtet ferner: "When separated by even a short distance, they called back and forth frequently, the call being a distinctive, plaintive whistle, 'quit, quit', which changes in pitch, volume and frequency when the animals are alarmed or excited."

In BREHM's Tierleben (1930) lesen wir über ein gekäfigtes ♀, dem ein ♂ zugesetzt wird. „Der Neuankömmling schien noch unerfahren zu sein und bekundete anfänglich mehr Furcht als Entgegenkommen, kreischte auch heiser auf, sooft sich das Weibchen liebkosend ihm näherte.“ Von einem anderen zahmen Tier wird berichtet: „. . . springt, klettert, treibt Possen, spielt mit seinem Herrn, läßt das sanfte Pfeifen ertönen, aus dem seine Stimme besteht, oder knurrt kläffend wie ein junger Hund, wenn er erzürnt wird.“

Bei TATE (1931) finden wir folgende Bemerkung: ". . . utter a peculiar chirping sound as they go through the branches and when angry a series of shrill screams."

HELLER (1932) schreibt: "The Kinkajou is almost voiceless. The usual alarm note is a low hiss or snarl. Occasionally a short bark is uttered when feeding in parties or in the tree tops."

Aus CABRERA's Werk (1940) entnehmen wir: ". . . haciendo bastante ruido y lanzando una especie de gruñido que alterna con un ladrido breve y tenue . . . los gorjeos y los chillidos, juntamente con el ruido de fruta que caía . . . si se interrumpe su sueño lanzan un debil silbido que quejumbroso, como protestando de que molesten."

SKUTCH (1960) berichtet von einem Jungtier, das durch Händeklatschen aufgestört, aus einer Baumhöhle (ehem. Spechtloch) heraussah und "little peeping, bird-like noises" hören ließ.

Eigene Beobachtungen in freier Wildbahn zeigten, daß die Tiere häufig kläffen. Auch das schrille Zwitschern und Kreischen beim Streit um die besten Futterplätze war manchmal weithin hörbar.

10. Verhalten der Tiere untereinander

A. Verhalten in freier Wildbahn

Wie aus dem Schrifttum und eigenen Beobachtungen hervorgeht, besteht innerhalb der Individuen der Population eines bestimmten Gebietes (Territorium) wenn überhaupt, so nur eine lose soziale Bindung. Manche Tropenreisende berichten, daß Wickelbären in Gruppen von 7–15 Individuen auf der Suche geeigneter Futterbäume durch das Geäst streifen. Nach ANTHONY (1916) sollen sie meist paarweise, oft auch einzeln auf Futtersuche gehen. Fast alle Autoren stimmen überein, daß sich meistens eine ganze Anzahl von Individuen am gleichen Freßort versammeln.

Wir beobachteten zweimal ein Paar (in verschiedener Gegend), einmal eine Mutter mit halbwüchsigen Kindern, an Fruchtbäumen Ansammlungen von 3–4 Tieren; im übrigen aber sahen wir nie mehr als 1 Tier pro Baum. Es soll allerdings nicht ausgeschlossen werden, daß doch ein gewisser Zusammenhang (akustisch, siehe unter „Kläffen“ S. 15) innerhalb einer Anzahl von Individuen bestehen könnte. Wir haben auf relativ engem Raum (etwa 100 qm) schätzungsweise acht Tiere recht geräuschvoll, in Richtung einer kleinen Bananenpflanzung, durch das Geäst brechen hören. Soweit wir mit Hilfe eines Handscheinwerfers und des schwachen Mondlichts festzustellen glaubten, kamen die

Tiere aus verschiedenen Richtungen. Es dürfte sich nicht um einen geschlossenen Verband gehandelt haben.

SKUTCH (1960), TSALIKIS (mündl. Mittlg.) bestätigen eigene Beobachtungen, wonach nur eine Mutterfamilie zu existieren scheint. Es begleitet stets nur *ein* Elterntier das Junge. Jungtiere und erwachsene Paare (ohne Junge) können zu jeder Jahreszeit gesehen werden.

Die Schlafplätze werden einzeln bezogen (Ausnahme: Mutter – Kind, vielleicht auch ♂ und ♀ zur Zeit der Hitze des ♀)

Soweit es unsere noch mangelhafte Kenntnis der sozialen Struktur der Wickelbären erlaubt, müßte man sagen, sie seien *teilsozial* (L. KOENIG, 1960). Sie passen weder unter den Begriff „solitär“, da sie zumindest „Freßgesellschaften“ formen, noch bilden sie „Großfamilien“ (EIBL-EIBESFELDT 1950 b) oder „Rudel“ wie die Wanderratten (STEINIGER 1950), oder ähnlich gut organisierte Verbände, wie wir sie bei manchen Primaten (z. B. Paviane, Kapuzineraffen) finden.

B. Gefangenschaftsbeobachtungen

Es ist allgemein bekannt, daß Wickelbären in Gefangenschaft sehr zahm werden; ihre Geselligkeit ist beinahe sprichwörtlich. Von Kämpfen, die zu ernsthaften Verletzungen führen, ist uns nichts bekannt. Nicht anders verhalten sich die Tiere des Rio Grande Zoos.

Von Anfang bildete sich eine *Rangordnung* unter den Tieren heraus⁵. Sie kam zeitlich so zustande, daß das alte ♂ Mico und das ♀ Lola die ersten Käfiginsassen waren. Alle anderen Tiere fügten sich als nachfolgende Glieder – entsprechend dem Einsetzdatum – der Hierarchie ein. Eine Ausnahme macht nur Kinka, die körperlich den anderen Tieren unterlegen ist. Sie wurde als 4. Tier eingesetzt und besetzte stets den letzten Rang. Diese Hierarchie dürfte hauptsächlich eine *Futterrangordnung* und nicht eine sexuell beeinflusste sein. Mico ist das dominante Tier, der anerkannte Despot. Es folgen der Reihe nach Lola, Pepe, Mono, Kinka (Chico wurde noch nicht zur Gruppe gesperrt). Wurde die Gruppe zeitweise auseinandergerissen, so blieb das Zusammenleben stets harmonisch. Bei Wiedereinsetzen in das Gehege war wohl in jedem Falle eine Inferiorität des zurückgesetzten Tieres erkennbar, in ein bis drei Tagen aber hatte das Tier seinen alten „Rang“ ohne Kämpfe wieder inne.

Protokoll 8. Mai 1960: Pepe, Mono und Kinka werden aus dem Tropenhaus in den Freilandkäfig transferiert.

15. Mai 1960: Die Rangordnung ist folgende: Pepe – Mono – Kinka. Pepe ist allerdings nicht aggressiv wie der Despot Mico. Manchmal zischt er gegen Mono, wenn dieser zu nahekommt, ohne ihn jedoch zu verfolgen. Mono zirpt, ergreift aber nicht die Flucht. Kinka hält sich im Hintergrund.

25. Mai 1960: Mico wird nun auch in das Freigehege gesetzt. Alle drei Tiere stürzen sich auf ihn, beriechen und belecken ihn vornehmlich in der Kopf- und Nackengegend. Mono zirpt zweimal. Es beginnt eine freundliche Balgerei. Mico verhält sich dabei mehr passiv. Beide ♂♂ versuchen auf Mico aufzureiten. Als wenig später Futter gereicht wird, zieht sich Mico mit seiner Banane sogleich zurück. Auch als er später weiter nach Nahrung sucht, läßt er sich von den anderen Tieren verdrängen. Als 30 Minuten später die Beobachtung abgebrochen wird, ist die Phase des „Wiederkennenlernens“ noch nicht abgeschlossen. Mico ist „sanftmütig“ und „streitet“ mit keinem Mitinsassen.

25. Mai 1960: An diesem Abend ist die alte Rangordnung wieder hergestellt, doch droht Mico noch schwach im Vergleich zu früher.

11. Juni 1960: Lola wird, nach mehr als viermonatiger Haltung in unserer Wohnung, zu den anderen Tieren ins Freigehege gebracht. Lola zirpt erregt alle Tiere an.

⁵ Aus Zeitmangel konnte nicht festgestellt werden, ob eine gewisse Rangordnung innerhalb der großen Gruppe des Chapultepec Zoos existiert. Streitigkeiten zwischen den Tieren sind häufig, Beschädigungskämpfe wurden nicht bekannt.

12./13. Juni 1960: Lola ist nun die Letzte in der Rangordnung. Wenn sich ihr ein anderes Tier nähert, zirpt sie „demütig“. Solange ein anderes Tier in ihrer unmittelbaren Nähe ist, nimmt sie nicht einmal Futter von mir.

17. Juni 1960: Lola hat bereits wieder Rang 2 inne.

Die Rangordnung bei Wickelbären ist jedoch keine sozial wohl organisierte und biologisch wertvoll, wie z. B. die der Dohlen (LORENZ 1935) oder Wölfe, was nicht verwunderlich ist, da sie bei *Potos* nur eine haltungsmäßig bedingte sein dürfte.

Es ist auch ein für alle Tiere gleichartiges *Demutverhalten* bei Verfolgung und Kampf mit einem Artgenossen nicht nachweisbar. Beschädigungskämpfe werden weniger durch Flucht des schwächeren Tieres, als durch eine soziale *Beißhemmung* vermieden. In den räumlich beschränkten Käfigen kann sich eine Flucht in die entfernteste Ecke oder in die Schlafkiste nur sehr begrenzt als Schutz vor einem Artgenossen bewähren. Allein der Ranghöchste (Mico) drangsaliert alle anderen Tiere, besonders bei Erscheinen eines Wärters (in Erwartung von Futter, möglicherweise auch aus „Eifersucht“). Es besteht keine ausgeprägte „Pickordnung“ wie bei Hühnern. Wenn Mico entfernt wird, nimmt der Rangnächste seinen Platz ein u. s. f. Kein Tier ist allerdings so aggressiv wie Mico.

Obwohl die Tiere in freier Wildbahn individuelle Schlafplätze besitzen, benützen sie im Zoo ohne weiteres auch gemeinsam eine Schlafkiste.

Tritt eine befreundete Person an das Gehege, so drängen sich gewöhnlich alle Tiere an das ihr zugewandte Käfiggitter. Mico zischt und kreischt alle anderen Käfiginsassen an, die darauf, schrill angstzweischernd und pfeifend, von ihm wegstreben. Sobald Mico von ihnen abläßt, versuchen sie sofort wieder zum Pfleger zu gelangen. Oft verfolgt Mico einen Futterrivalen, balgt heftig kreischend mit ihm am Käfigboden, ohne aber jemals ernstlich zubeißen. Manchmal genügt es, wenn das inferiore Tier von ihm abrückt und den Kopf wendet. Nur Mono wird bei Verfolgung stets ein Zirpen hören lassen, welches Mico aber offensichtlich nicht „beeindruckt“.

C. Spielverhalten

1. Soziale Spiele

Beiß- und Balgespiel (Kampfspiel): Bereits beim 6 Wochen alten Nestling, der lokomotorisch noch sehr behindert ist, tritt diese Spielweise mit der Mutter oder dem Pfleger deutlich in Erscheinung. Da noch keine Beißhemmung ausgereift ist, führt dieses unkontrollierte Beißen in die ungeschützte Hand des Pflegers oft zu blutenden Perforierungen.

Nachlaufen (Fluchtspiel): Sobald die Tiere im Alter von 2 Monaten hoppeln können, widmen sie sich eifrigst einem Fangenspiel. Ein Tier ist meist das aktivere, die Rollen können jedoch zeitweise vertauscht werden.

Sobald das Springen ausgereift ist (nach dem 3. Monat), tritt zum Balge- und Fluchtspiel der *Ansprung* von einem erhöhten Platz (z. B. Sofalehne) auf den Artgenossen (Pfleger) hinzu.

Beutespiel: Als solches möchten wir Teile eines *Drohgebens* bezeichnen, welches Chico einmal gegen die Mutter und der jugendliche Mono mehrmals gegen den menschlichen Spielgefährten zeigte. Dabei richtet sich das Tier, auf den Hinterbeinen sitzend, mit leicht angehobenen Händen halb auf. Nun läßt es sich, ohne vorhergehendes Intimidationsgeräusch (Fauchen, Zischen), in Richtung „Gegner“ vorfallen. (Über vollständiges Drohverhalten vgl. S. 27).

Sexuelle Elemente dürften in Form eines *Begattungsspiels* auftreten. Die häufigen Kopulationsversuche des Jungtieres sind vielleicht nicht allein „Pubertäterscheinungen“.

2. Solitäres Spiel

Ein Spielverhalten des Einzeltieres konnte oftmals beobachtet werden. In solchen Fällen wird mit leblosen Gegenständen (Stofftier, Futterschale) gerauft und diese mit den Pfoten und der Schnauze vorwärtsbewegt. Chico stieß seine Wasserschale, nach anfänglichem Beißen in deren Rand, mit 7 Wochen durch den ganzen Käfig.

Wenn vorübergehend einzeln gehaltene Tiere keine Gelegenheit zum sozialen Spiel haben, widmen sie sich sehr häufig diesem Spiel mit dem Schälchen. In hochgradigem Erregungszustand („Wut“) reagiert Lola den Angriffstrieb manchmal durch energisches Herumstoßen der Futter- oder Wasserschale ab.

D. Über die Funktion der Hautdrüsenorgane

Wickelbären besitzen drei ungewöhnliche Drüsenregionen.

1. Stark ausgeprägte, paarige *Mandibulardrüsen*, meist in beiden Geschlechtern gleich entwickelt. Nur bei einigen südamerikanischen Rassen dürften sie bei den ♀♀ etwas schwächer ausgebildet sein. Bei Druck mit den Fingern erscheinen kleine, wasserklare Sekrettröpfchen. Das Sekret ist nicht klebrig und besitzt keinen auffallenden Geruch.

Pocock (1921) erwähnt diese nackten Hautstellen am Unterkiefer, mißt ihnen aber keine Bedeutung als drüsiges Gewebe zu. „Probably the absence of the hair serves to keep the lips and chin clean from such sticky substances as honey...“ SCHAFFER (1940), der sich auf Pocock (loc. cit.) bezieht, schreibt nichts über diese Drüsen.

2. Eine kleine *Kehldrüse*, knapp rostral des Vorderendes des Brustbeins gelegen, die schwarz-braun gefärbtes Sekret sezerniert. Dieses ist von leicht öligem Konsistenz und für die menschliche Nase ebenfalls geruchlos.

3. Ein schmales Drüsenfeld — *Bauchorgan* — welches sich zwischen Hinterende des Sternums und dem Genitale befindet. Dieses ist im ♂ Geschlecht ein wenig stärker ausgebildet. Es sezerniert in beiden Geschlechtern mehr oder weniger dauernd, deutlich sichtbar von Eintritt der Geschlechtsreife an. Das Sekret ist dunkelbraun, schmierig und leicht an den das Bauchorgan begrenzenden, oft stark verklebten Haaren zu bemerken.

Das Tier strömt einen moschusartigen Geruch aus, der so durchdringend sein kann, daß er bei einem erst 6 Monate alten Tier, das in einen geschlossenen Raum gebracht wurde, aus 4 m Entfernung wahrgenommen werden konnte.

Über gesicherte Beobachtungen eines Markierungsverhaltens von Wickelbären ist bisher nichts bekanntgeworden. Es liegt nur ein kurzer Bericht FIEDLER's (1957) vor, der an 3 Tieren (♂, ♀♀) des Züricher Zoos bei Erscheinen des Wärters ein Hochklettern der Tiere am Käfiggitter, verbunden mit Hin- und Herrutschen mit dem Bauch an demselben, beobachtete. Wir sind geneigt, dieses Verhalten, wie FIEDLER, als aufgeregte Reaktion auf das Herankommen des Pflegers zu deuten; möglicherweise handelt es sich um ein Bauchkratzen im Übersprung.

Pocock (1921) schreibt über die Funktion der Drüsen: „These glands are conveniently placed for rubbing the secretion along branches of trees to enable Kinkajous to track each other by scent. Although I have never noticed these animals behaving in a way to suggest that that is the function of the glands, I do not doubt that it is so.“

Ein Markierungsverhalten wurde von keinem unserer Tiere im Gemeinschaftskäfig offenbar. Nur diejenigen Wickelbären, die von früher Jugend an von uns im Hause aufgezogen wurden (Ausnahme Mico) zeigten klar ein solches Verhalten.

Protokoll 18. Dezember 1958: Pepe (4 Monate) reibt beide Mandibulardrüsen am runden Tischbein.

7. Januar 1959: Pepe (4½ Monate) wischt mit den Mandibulardrüsen über den runden Türknopf.

14. Januar 1959: Pepe reibt mit der Mandibulardrüse an der runden Muschel des Telephonhörers.

14. Dezember 1959: Als meine Frau nach dreiwöchiger Abwesenheit nach Hause zurückkehrt, „begrüßt“ Mono (10 Monate) sie erregt: Er zwitschert, klettert an ihr empor, beschnüffelt sie, fährt ihr mit der Zunge in Nase und Gehörgang und klettert nicht mehr freiwillig von ihrem Nacken herunter. Bevor er an ihr hochkletterte, sprang er auf das Sofa, stellte sich auf die Hinterbeine, lehnte mit den Vorderextremitäten gegen ihren Oberschenkel und rieb mit seinem Bauchdrüsenfeld mehrmals an ihrem Schenkel auf und ab.

19. Januar 1960: Mono (11½ Monate) markiert zuerst an meinem (1 x), darauf am Hinterkopf meiner Frau (2 x).

21. Januar 1960: Aus dem Käfig herausgelassen, tollt Mono zuerst einige Minuten im Raum herum, erklettert schließlich den Lehnstuhl, in dem meine Frau sitzt, umschlingt ihren Hals von rückwärts mit beiden Armen und streicht, unter erheblichem Druck, mit der Kehldrüse ihren Hinterkopf abwärts (die Bewegung erfolgt von etwas rostral des Sternums bis zur Kehle).⁶

25. Januar 1960: An diesem Abend markiert Mono mit der Kehldrüse zweimal einen bestimmten Polster, zweimal den Telephonhörer, dreimal den Kopf meiner Frau, mit den Mandibulardrüsen zweimal das Telephon.

12. Juni 1960: Chico (92 Tage) markiert bereits mit der Mandibulardrüse am Türkopf, den er vom Sofa leicht erreichen kann.

5. Januar 1960: Chico (10 Monate) markiert mit der Mandibulardrüse meinen Schuh. Seit dem 15. Dezember markiert Chico bei seinen abendlichen Spaziergängen durch die Wohnung, gleich nach Verlassen seines Käfigs, einen Polster mit der Kehldrüse. Nach Auswechseln des Polsters durch einen anderen, wird der neue markiert. Wichtig erscheint nur, daß der Polster an dem best. Platz am Sofa liegt. Als am Abend des 8. Januar versuchsweise Pepe gleichzeitig freigelassen wird, setzt sofort eine freundliche Balgerei ein, die von Chicos Seite einen sexuellen Einschlag zeigt. An diesem Abend markiert keines der beiden Tiere . . . ganz unterschiedlich zu dem Verhalten von Hunden, wo das eingewöhnte ♂ („Hausherr“) sofort die alte Duftmarke erneuert, oder das hinzukommende (dominante) ♂ das alte Siegel durch eine eigene Markierung (Harnstrahl) auslöscht.

Vorsicht bei der Deutung des Markierungsverhaltens unter Gefangenschaftsbedingungen ist geboten. Besonders hohe Markierungsintensität kann eine Markierungshypertrophie anzeigen (Vgl. Beobachtungen an Nasenbären, FIEDLER 1957). Bei Haltung unter unnatürlichen Bedingungen (Erregungstauung mit erniedrigtem Schwellwert) könnte auch übersprungsweise am falschen Objekt markiert werden.

Es ist interessant, daß *Potos* bereits lange vor Eintritt der geschlechtlichen Reife (früheste Beobachtung am 92 Tage alten Tier) zu markieren beginnt. Duftmarkieren wurde ausschließlich bei Tieren beobachtet, die im frühesten Alter und über eine längere Zeitspanne sich viel in der Wohnung frei bewegen durften. So entwickeln sie unter günstigeren Bedingungen als ältere Tiere (plastische Phase des Jungtieres) natürlichere Beziehungen zu ihrer Umwelt als dies in den räumlich beengten Käfigen der Fall ist, und werden besser in ein Raum-Zeit-System (HEDIGER 1948) eingepaßt.

Daß die Schlafkiste als Ort größter Geborgenheit nie aktiv markiert wurde, dürfte so zu erklären sein, daß diese durch den starken Eigengeruch des Tieres und die leichte Sezernierung vom Bauchorgan ohnedies stark mit Duftstoff versehen ist.

Von allen Tieren wurden meist dieselben markanten Fixpunkte markiert. Die Markierung unserer Köpfe (Abb. 9), wahrscheinlich auch meines Schuhs, hat besitzanzeigende Bedeutung und ist zweifellos „emotionell“ beeinflusst.

Markierung kann vielerlei Funktionen haben, nicht unbedingt die einer Revierabgrenzung. Es ist wesentlich, die Reaktion von Artgenossen zu kennen, wenn sie auf einen markierten Punkt eines anderen Individuums stoßen. Daß es sich in unserem Fall vielleicht um ein „Übermarkieren“, wie dies z. B. von Hunden bekannt ist, handeln könnte, ist doch recht zweifelhaft, schon allein, da oft längere Zeitspannen zwischen dem Markieren durch verschiedene Tiere verstreichen und die meisten markierten Gegenstände von uns zu stark abgegriffen werden, als daß sich eine Duftmarke lange halten könnte.

⁶ Die Bewegung kann auch in umgekehrter Richtung verlaufen.

⁷ Im Kopfhair von Fremden wird auch gerne gewühlt und geschnüffelt aber nie markiert.

Soweit es unsere Kenntnisse über das Freileben der Wickelbären erlauben, müßte man zu einem Deutungsversuch ihres Markierungsverhaltens folgende Möglichkeiten in Betracht ziehen:

1. Alle Tiere einer territorialen Sozietät markieren und machen damit das Territorium als *kollektives* Eigentum kenntlich. Dies schließt nicht aus, daß paarungswillige Tiere sich für kürzere, das trächtige ♀ zur Geburt und Aufzucht des Jungen für längere Zeit von der Gruppe absondern.
2. Könnte es sich um die Markierung eines (oder mehrerer) *Wechsel* vom Schlafplatz zum Futterplatz handeln. Ein Markieren von Fixpunkten würde den Tieren eine Orientierung sehr erleichtern. Damit diese Theorie an Wahrscheinlichkeit gewinnt, müßte allerdings noch bewiesen werden, daß auch die ♀♀ von ihrer Drüsenausstattung Gebrauch machen; eine Möglichkeit, auf die HEDIGER (1954) hinweist: „Die Markierung durch beide Geschlechter scheint mir besonders bei solchen Tieren vorzukommen, die keinen auffallenden Geschlechtsdimorphismus aufweisen.“

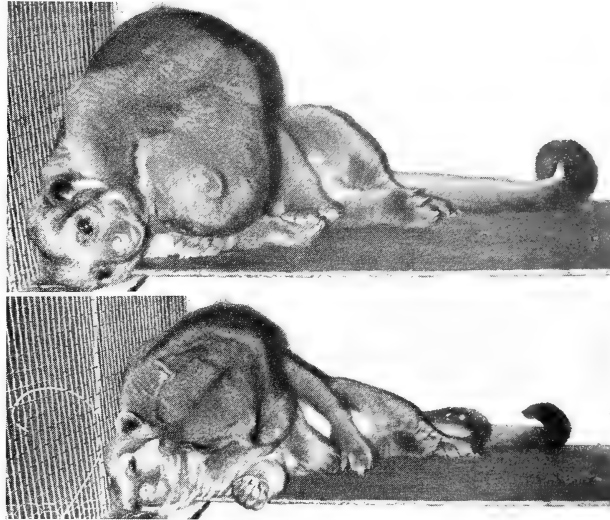


Abb. 10 (oben). Mico beim Belegen der Kehldrüse von Lola. (Unten). Nach Ausdrücken von Sekrettröpfchen aus der Mandibulardrüse von Lola, werden diese von Mico aufgeleckt

- EIBL-EIBESFELDT (1953) schreibt über einen von ihm gehaltenen Riesengalago (*Galago crassicaudatus* ♀): „Die auf diese Weise mit Harn imprägnierten Hand- und Fußflächen hinterlassen beim Klettern an den Trittstellen deutliche Spuren, die im Freien dem nächtlich im Gezweig kletternden Tier vermutlich als Wegmarke dienen . . .“.
3. Schließlich wäre noch eine weitere (Teil-)Funktion des Markierungsverhaltens denkbar, nämlich ein Markieren im Dienste des Zusammenfindens der Geschlechter. In einem solchen Falle erscheint es nicht unbedingt notwendig, daß *beide* Geschlechter aktiv Duftmarken setzen.

Wie wiederholte Beobachtungen zeigten, spielen beim Paarungsverhalten die Mandibulardrüsen und die Kehldrüse, offenbar als *sexuelle Reizorgane*, speziell für das ♂, eine wichtige Rolle.

Protokoll 8. April 1959: Mico versucht mit Lola zu kopulieren; dann preßt er zart mit den Zähnen Lola's Kehldrüse aus und leckt mehrmals darüber (Abb. 10a).

4. Mai 1959: Mico wird zur isoliert gehaltenen Lola gebracht; er leckt zuerst mehrmals über ihre Kehldrüse, worauf die übliche Balgerei folgt. Schließlich versucht Mico aufzureiten, was das ♀ dadurch verhindert, daß es sich auf den Rücken wirft oder einfach auf die Seite rollt.

11. Mai 1959: Mico beleckt ausgiebig Mandibulardrüsen und Kehldrüse Lola's, die keinerlei Widerstand entgegensetzt (Abb. 10b). Allein bei dieser Gelegenheit wurde auch ganz flüchtig das Bauchorgan Lola's beleckt. Mico reitet auf und führt typische Friktionsbewegungen aus. (immissio penis?).

12. Mai 1959: Lola ist diesmal weniger gefügig. Es kommt zu einleitendem Auspressen und Lecken von Mandibular- und Kehldrüsensekret, Kopulationsversuche mißlingen jedoch.

11. Juni 1960: Lola wird nach viermonatiger, isolierter Haltung in das Freigehege transferiert. Mico und Pepe drängen sich an sie heran. Lola zirpt beide an. Mico verdrängt Pepe, der kopulieren will, versucht selbst aufzureiten und verschwindet bald mit Lola in der Nestkiste. Als kurz darauf beide wieder herauskommen, belecken Pepe und Mico Kehldrüse und Mandibulardrüsen von Lola, was diese erwidert. Beide ♂ ♂ beriechen Lola (und umgekehrt) eifrigst, besonders in der Kopf- und Nackengegend.

23. Mai 1960: Lola beißt Chico (2½ Monate) vorsichtig in die schwach entwickelten Mandibulardrüsen und Kehldrüse und leckt darauf eifrig darüber. Chico zwitschert, kreischt auf und wird von Lola zirpend wieder „beschwichtigt“. Dieser Vorgang wiederholt sich ½ Stunde später.

11. Verhalten der Tiere zum Menschen

Derjenige, der Gelegenheit hat, viele Arten von Wildtieren mit der Flasche aufzuziehen, wird die Feststellung machen, daß solche Tiere meist bedingungslos zahm werden. Diese Art von Zahmheit ist verschieden von der „Zahmheit“ eines Zootieres, das oft in einem späteren Lebensabschnitt gefangen oder im Zoo vom Muttertier aufgezogen wurde und sich später nur mehr an den Menschen gewöhnt.

Seit LORENZ (1935) den Begriff der „Prägung“ bei bestimmten Vögeln aufgestellt hatte, wurde verschiedentlich versucht, auch bei Säugern einen ähnlichen Vorgang nachzuweisen. Diesbezügliche Berichte von HEDIGER (1939, 1954), GRABOWSKI (1941), SEITZ (1950) decken sich im wesentlichen mit meinen eigenen Beobachtungen.

Im Rahmen dieser Arbeit soll nur kurz auf nesthockende Säugtiere Bezug genommen werden. Bei diesen dürften wir es, trotz Fehlens zweier wichtiger Voraussetzungen, der extrem kurzen sensiblen Periode, in der der Lernvorgang einer Prägung stattfindet und der Irreversibilität einer solchen Prägung, mit einem sehr ähnlichen Phänomen zu tun haben.

Bei Hundeartigen, Katzenartigen, Kleinbären u. a. erkennen wir zwei Abschnitte in der Jugendentwicklung. Der erste von der Geburt bis etwa zur Zeit der ersten Ausflüge aus dem Nest reichend („kritische Zeitspanne“, nach SEITZ 1950), in dem der Nestling auf den Elterkumpen (Artgenossen), im besonderen Falle auf den Menschen geprägt wird und den zweiten Abschnitt, in dem der Folgetrieb auf ein bestimmtes Tier (Elter, Rudel, Mensch) fixiert wird und in dem der Pfleger persönlich kennengelernt wird.

Vielen Säugern dürfte nur ein sehr merkmalarms Schema des Artgenossen angeboren sein und daher im frühesten Jugendstadium nur wenige Schlüsselreize für „Elter“ zuständig sein: Beim Nestflüchter Bewegung und Milchgeruch, beim Nesthocker Milchgeruch und Wärme; erst in einer späteren Entwicklungsphase und von geringerer Bedeutung als beim Nestflüchter, spielt bei jenem die Bewegung eine Rolle.

Während der kritischen Zeitspanne, die SEITZ (loc. cit.) für seine Fuchswelpen mit 36 Tagen festgelegt, und die bei Wickelbären, wie bei EIBL-EIBESFELDT's (1950) Jungdachs, noch wesentlich länger sein dürfte (etwa 10–12 Wochen), ist die individuelle Plastizität so groß, daß „Umlernen“ auf einen anderen Menschen, oder eine andere „Amme“ jederzeit, wenn auch gegen Ende dieses Stadiums mit steigender Schwierigkeit, möglich ist.

Pepe wurde im Alter von rund vier Wochen, Mono am ersten Tag und Chico mit drei Monaten vom Muttertier entfernt und von uns aufgezogen. Alle drei Wickelbären sind auch heute so bedingungslos zahm wie als Jungtiere; Mico, Mono und Chico unterscheiden gewiß zwischen uns und Fremden. Die enge Bindung zum Ersatzelter, im Alter von zehn Wochen bis zu etwa zehn Monaten mit einem strikten Folgetrieb gekoppelt, lockert sich gegen Ende des ersten Jahres und der Folgetrieb erlischt allmählich fast ganz.

Lola ist das einzige Tier, das bissig in den Besitz des Zoos kam und unverändert „wutzahm“ blieb. Die Wärter müssen bei Betreten des Geheges größte Vorsicht walten lassen, denn dieses Tier greift meist unvermutet an und verbeißt sich so fest im Hosenbein, daß es mit Gewalt losgerissen werden muß. In Ausnahmefällen läßt Lola sich durch das Käfiggitter hindurch kralen, und ein bestimmter Zoobesucher darf es sich manchmal sogar erlauben, sie auf den Arm zu nehmen, wurde aber auch schon böse gebissen. Sonst machen sich Wickelbären nichts aus Gestreicheltwerden und halten dabei nicht ruhig wie viele andere Säuger.

Mico, der mich selbst „respektiert“, ist manchmal gegen die Wärter aggressiv. Bei Tag gestört und der Sonne ausgesetzt, beißt er zuweilen auch mich.

Das Jungtier erobert seine Umwelt schrittweise. Zuerst die Nestkiste, darauf den Käfig und schließlich das Wohnzimmer. Die Erweiterung seines Aktionsraumes geht im Tempo seiner körperlichen Entwicklung, angetrieben vom überaus großen Erkundungsbedürfnis⁸, vor sich. Im Alter von ungefähr zehn Wochen wird der Wickelbär erstmals aus der ebenerdigen Wohnung ins Freie gelassen. Bei seinen täglichen, halbstündigen Spaziergängen⁹ (ohne Begleitung) entfernt sich das Tier nicht weiter als 1–2 m vom Haus, es sei, daß meine Frau oder ich das Haus verlassen, worauf uns das Jungtier meist folgt. Nach einer Woche wird die nähere Umgebung des Hauses erkundet, aber immer bald wieder zum Haus zurückgekehrt. In dieser Phase können auch dunkle Verstecke am Haus selbst zum Schlafen aufgesucht werden. Das 3–3½monatige Tier beginnt nun, sich immer weiter in den Park hinauszuwagen, versucht Bäume zu erklettern und kann nicht mehr ohne Aufsicht gelassen werden, da wir befürchten, daß es nicht mehr zum Hause zurückfinden könnte.

Für eine Reihe von Monaten folgt mir der Wickelbär nun bedingungslos durch den ganzen Park, sobald ich ihn aus der näheren, gut bekannten Umgebung des Hauses (etwa 8 m) wegtrage¹⁰. Tatsächlich folgt er beinahe in körperlichem Kontakt, indem er meist knapp hinter meinem Absatz, oft zwischen meinen Füßen läuft. Lasse ich mich irgendwo im Park nieder, erforscht er zuerst die nähere Umgebung des Lagerplatzes, und dann unternimmt er – entsprechend seinem Alter – nähere oder weitere „Ausflüge“. Setze ich mich wieder in Bewegung, so folgt der Wickelbär willig.

Bis auf eine Entfernung von 10 m werde ich optisch gut wahrgenommen. Auf größere Entfernungen richtet sich das Tier akustisch. Zu Zeiten lebhaften Besuches im Park wird der Wickelbär recht unsicher, läuft Fremden nach und auch meine Zurufe bleiben dann oft unbeachtet.

Wie mit Artgenossen und Tieren anderer Arten, treibt der Wickelbär auch mit dem befreundeten Menschen seine „Beiß-Spiele“ (Abb. 11). Gleich jungen Katzen und Welpen „probiert“ der Wickelbär sein Gebiß am menschlichen Arm etc. aus. Wäh-



Abb. 11. Mono (9½ Monate) beim Beiß-Spiel mit dem befreundeten Menschen

⁸ Eine „Neugierphase“ des Jungtieres, wie sie L. KOENIG (1960) von ihren Siebenschläfern beschreibt, ist bei Wickelbären nicht auf einen besonderen Entwicklungsabschnitt beschränkt. Der Wickelbär ist unverändert, lebenslang ein „Neugiertier“.

⁹ Diese finden am Morgen, Spätnachmittag oder Abend statt.

¹⁰ Vgl. EIBEL-EIBESFELDT's (loc. cit.) Erfahrungen mit einem Jungdachs.

rend andere Säuger noch im Jugendalter (nach dem Zahnen) damit aufhören, legt *Potos* diese Gewohnheit auch in fortgeschrittenem Alter nicht ab.

Zärtlichkeitsverhalten gegenüber dem Menschen besteht aus sanftem Beißen, diffussem Lecken über das Gesicht des Pflegers und „Waschen“ seines Nasen- und Gehörganges.

Ein charakteristischer Zug im Verhalten des Wickelbären ist sein nimmermüder Erkundungstrieb. Nach ALVAREZ DEL TORO (mündlich) sollen sich Wickelbären oft – vielleicht vom Lagerfeuer angelockt – auf die Bäume unmittelbar am Lagerplatz begeben, wovon auch am Morgen die zahlreichen Kotstellen zeugen.

Im Laufe der Jahre gelang einigen Tieren die Flucht aus dem Freigehege des Rio Grande Zoos. Alle konnten innerhalb kurzer Zeit wieder eingefangen werden.

Fall 1: Kinka entkam am 15. August 1959 und wurde in der Nacht vom 16. zum 17. August auf einer alten Pappel, 90 m westlich vom Käfig, ergriffen.

Fall 2: Lola, allein in einem Käfig gehalten, flüchtete in der Nacht vom 1. zum 2. September 1960 und wurde am Abend des 3. September auf einer Pappel, 7 m oberhalb ihres Käfigs, gefunden. Wiederholtes Rufen beantwortete sie mit Kläffen.

Fall 3: Alle Tiere, mit Ausnahme Lolas und Chicos, die sich in unserem Hause befanden, wurden durch einen Lausbubenstreich am Abend des 12. September 1960 in Freiheit gesetzt. Kinka wurde in derselben Nacht am nächststehenden Baum entdeckt. Alle anderen Tiere erreichten die Zooumgrenzung 200 m östlich des Geheges, überkletterten den 2,30 m hohen Zaun, überquerten eine 50 m breite Straße, die 200 m östlich des Zaunes läuft und wurden unter folgenden Umständen eingefangen:

Ein kleiner Stadtbezirk östlich des Zoogeländes besteht hauptsächlich aus ebenerdigen Einfamilienhäusern mit kleinen Gärten mit nur wenigen, kleineren, verstreut stehenden Bäumen. Südlich und westlich des Zoos breitet sich über eine Fläche von 2 bzw. 30 ha ein Park mit starkem, altem Pappelbestand aus.

Pepe begegnete am Abend des 13. einem kleinen Mädchen auf einer Straße etwa 350 m östlich des Zoos, folgte dem erschrockenen Kind 40 m zu dessen Haustür, und schlüpfte an diesem vorbei in das Haus. Er durchstreifte die ebenerdige Wohnung und wurde, bis zum Eintreffen eines Wärters, vom Wohnungseigentümer gefüttert.

Mico sprang in der Nacht des 14. von einem Baum durch das offene Fenster in ein Zimmer des 1. Stockes eines Hauses 400 m nordöstlich vom Zoo; er kletterte auf das Bett eines schlafenden Mannes und drängte sich unter die Bettdecke. Mit Mühe wurde das gereizte Tier von den Leuten überwältigt.

Mono wurde in der Nacht vom 15. zum 16. 650 m nordöstlich vom Zoo, im Vorgarten eines Hauses aufgegriffen.

Was für Erkenntnisse gewinnen wir aus dem Verhalten der entkommenen Tiere? In der fremden und unnatürlichen Umgebung (Siedlungsgebiet) brach ein vielleicht ursprünglich vorhanden gewesener, lockerer Zusammenhalt zwischen den Tieren auseinander. Die „Reisegeschwindigkeit“ war nur mäßig. Hunger und das Bestreben nach Deckung (Unterschlupf), sowie die an und für sich stark anthropophile Einstellung der Tiere veranlaßte sie, in menschliche Behausungen einzudringen. Das Gefühl der Geborgenheit im Gehege ist nicht stark entwickelt. Ein Heimfindevermögen ist unter den Umweltverhältnissen, in welche die Tiere plötzlich versetzt waren, kaum möglich.

Diesem unbeabsichtigten und dementsprechend ungelenkten Experiment darf natürlich nicht zu große Bedeutung beigemessen werden; immerhin erschien es uns angebracht, darüber hier zu berichten.

12. Verhalten der Tiere zu artfremden Tieren

Soviel man den Berichten von Naturforschern entnehmen kann, dulden Wickelbären manche artverschiedenen Säugetiere (biologische Konkurrenten) am gemeinsamen Freßplatz. JOHN KAUFMANN¹¹ (mündlich) sah einmal einen Wickelbären und einen Olingo

¹¹ Mr. JOHN H. KAUFMANN weilte von 1958–60 als Zoologe auf der U. S. Biolog. Station in Panama und hatte Gelegenheit, ausgedehnte Feldbeobachtungen und Studien an Procyoniden durchzuführen.

(*Bassaricyon sp.*) am selben fruchttragenden Baum, nur etwa 1½ m voneinander entfernt. HALL & KELSON (1960) berichten: "Where olingos and kinkajous occur, the 2 species may feed in the same tree." ENDERS (1935) fand auf einem Mangobaum auf Barro Colorado (Panama) zwei Wickelbären und ein Braunes Opossum (*Metachirus nudicaudatus dentaneus*). Wie uns der Curator of Mammals (New York Zoological Park) JOSEPH A. DAVIS freundlichst mitteilte, wurden im dortigen Kleinsäugerhaus ein Paar Wickelbären und ein Olingo (Geschlecht unbekannt) einige Zeit zusammen gehalten. Die Wickelbären schenken dem anderen Tier wenig Beachtung, waren aber die dominanten Tiere. Der Olingo erschien im Verkehr mit den Wickelbären stets etwas furchtsam und zurückhaltend. Wir möchten *Potos* als die α -Art und den verwandten und in der Lebensweise recht ähnlichen *Bassaricyon* als β -Art der biologischen Hierarchie (HEDIGER 1948) bezeichnen. Vielleicht nimmt das Opossum in jenem Areal den biologischen Rang einer γ -Art ein.

Über Freßfeinde von *Potos* fanden wir im Schrifttum keine Angaben. Gelegentlich mag eine große Raubkatze, vornehmlich der Jaguar (*Panthera onca*), vielleicht auch der Ozelot (*Felis pardalis*) ein Tier reißen; Hyrare (*Tayra barbara*) und Yaguarundi (*Felis jaguarundi*) stellen gewiß eine Gefahr für Jungtiere dar. Ausgewachsene Boas (*Constrictor constrictor*) wären auch in der Lage, einen Wickelbären zu bewältigen.

Seltsamerweise stellen die Eingeborenen dem Wickelbären nicht methodisch nach. Obwohl sein Fleisch schmackhaft sein soll (ANTHONY 1916), wird er im tropischen Mexico kaum gejagt. Nur durch Verdrängung und Verkleinerung seines Lebensraumes durch Schlägerungen wird der Art Schaden zugefügt.

Jeder der Wickelbären, mit Ausnahme von Lola, wurde öfter mit Jungtieren von anderen Arten in unserem Haus zusammengebracht. Diese Tiere waren Jungluchse (*Lynx rufus*), Junglöwen (*Panthera leo*), Jungpumas (*Felis concolor*), Iltisfrettchen (*Putorius furo*), Graufüchse (*Urocyon cinereoargenteus*) und Wüstenfüchse (*Vulpes velox*).

In jedem Falle folgt einer einleitenden, allgemeinen Geruchskontrolle, besonders von seiten des Wickelbären, eine heftige, meist ausdauernde Balgerei. Scheu oder gar Furcht sind den Wickelbären unbekannt; wo sie am Spielgenossen Halt fassen können, wird dieser mit Extremitäten und Schwanz umschlungen, erklettert und tüchtig in dessen Fell gebissen ohne ihn aber zu verletzen. Dann wird gewöhnlich eine „Ohrenwäsche“ vorgenommen, und schließlich rollen beide schnaufend und keuchend über den Boden. Abwechselnd läuft ein Tier dem anderen nach, und in Kürze ist wieder eine Rauferei im Gange. Wird der Wickelbär endlich müde, oder der Spielgefährte zu grob, so bringt sich jener für eine Weile an einem für diesen unzugänglichen Ort in Sicherheit.

Nur dem Frettchen wurde feindselig begegnet. Als wir dieses erstmals Pepe (später Mona) an den Käfig brachten, reagierte er mit Drohfäuchen und Zischen, wobei er sich, auf den Hinterextremitäten sitzend, zu halber Höhe aufrichtete. Bei andauernder Bedrohung läßt sich das Tier – wenn es nicht die Flucht ergreift – in Richtung Gegner nach vorne fallen, um diesen mit den Krallen zu fassen oder zu kratzen und zugleich zubeißen. Nach mehrmaligem „Bekanntmachen“ wurde auch das Frettchen akzeptiert, wenn sich auch nie ein so intensives Spielverhältnis entwickelte wie mit den übrigen, oben erwähnten Tieren. Die Abneigung gegen das Frettchen dürfte nicht geruchlich bedingt gewesen sein; zur Kontrolle imprägnierten wir unsere Hände mit Frettchenduft, die darauf anstandslos von den Wickelbären als „befreundet“ betrachtet wurden.

Auch eine größere Schlange (*Pituophis sayi*), die in den Käfig eines Wickelbären gesetzt wurde, rief bei diesem heftigstes Erschrecken hervor. Die ersten Male wurde stets in die entfernteste Ecke geflüchtet. Auch hier trat, nach mehrmaligem Versuch und längerem Verweilen der Schlange im Wickelbärkäfig, eine Gewöhnung an die Schlange ein, und schließlich suchte der Wickelbär nach kurzer Untersuchung des Eindringlings jedesmal gleich wieder sein Schlafkistchen auf.

Das träge Gilatier (*Heloderma suspectum*) wurde kurz geruchlich inspiziert und weiter nicht beachtet.

Die ungewöhnliche Form und die Art der Bewegung, nicht Geruch oder angeborenes Feindschema dürften die Triebfeder des Verhaltens der Wickelbären gegenüber Schlangen und Frettchen sein. Das Tier lernt seine Feinde durch individuelle Erfahrung, vielleicht auch durch das Warnverhalten des Elters kennen.

An den Jaguarkäfig herangebracht, zeigen die Wickelbären keine Schreckreaktion, eher ein Neugierverhalten oder Gleichgültigkeit.

Die beiden Wickelbären von Herrn DAVIS (mündlich) beachtetten einen ausgestopften Artgenossen nicht, reagierten aber aufgeregt bei Vorhalten eines Waschbärenfelles (*Procyon*).

13. Fortpflanzung

A. Sexuelles Verhalten

An unserem Zuchtpaar konnten wir keine bestimmten Brunstperioden feststellen. Das ♂ dürfte stets paarungsbereit sein, und das ♀ kann zu jeder Jahreszeit in Hitze kommen. Auch in freier Wildbahn kann man Jungtiere zu jeder Zeit des Jahres sehen, was obige Aussage erhärtet. Die Oestrusperiode des ♀ verläuft ohne äußerlich erkennbare Erscheinungen. Kopulationsversuche konnten durch zeitweise Trennung und späteres Zusammenbringen der Zuchttiere (Mico, Lola) jederzeit provoziert werden. Die meisten dieser Deckversuche führten jedoch, wegen Sprödigkeit des ♀ nicht zu einer immissio penis, bzw. vollendeten Kopula. Aus diesen Gründen war es uns nicht möglich, die genaue Tragzeit zu errechnen; diese liegt zwischen 98 und 115 Tagen. Auch Trächtigkeit des ♀ ist (bei Einzeljungen) bis zum Tag des Werfens äußerlich nur schwer feststellbar¹².

ASDELL (1946) gibt als Brunstperiode für Wickelbären den Monat April an. ANTHONY (1916) beobachtete in einer Aprilmacht, während drei Stunden, in freier Wildbahn ein Paar Wickelbären, die auch zur Paarung schritten. Uns sind folgende Geburtsmonate von in Gefangenschaft geworfenen Tieren bekannt: Januar, Februar, März, April, Mai, Juni, August, September, Oktober.

Als Einleitung zur Paarung kommt kein typisches Werbungszeremoniell vor. Das Sprödigkeitsverhalten des ♀ kann den Akt der Begattung mehr oder weniger lang hinhalten; das ♂ versucht entweder sofort aufzureiten, oder es scheint sich noch sexuell zu stimulieren, indem es aktiv Sekret aus den Hautdrüsen des ♀ preßt und aufleckt.

Beim ♂ ist am Carpus das proximale Sesambein besonders lang und endet in einer Spitze (Abb. 12). Diese, durch umlagertes Bindegewebe und Sehnen versteift, kann man schon beim männlichen Jungtier gut ertasten. Sie ist ein untrügliches Mittel zur

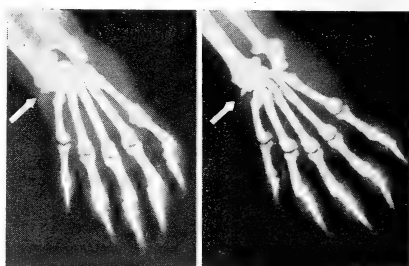


Abb. 12. Röntgenaufnahmen der linken Hand eines männlichen und eines weiblichen Wickelbären. Links: ♂, Rechts: ♀. Bemerkenswert ist die unterschiedliche Ausbildung des proximalen Carpalsesambeines bei ♂ und ♀, ebenso die beim ♂ deutlich sichtbare Überlagerung dieses Knochens mit Bindegewebe

¹² Ein Schwangerschaftstest (Kaninchentest), acht Tage vor der Geburt eines Jungen, verlief negativ.

Geschlechtsbestimmung¹³. Wir kennen, besonders bei niederen Wirbeltieren, die verschiedensten Bildungen an der Vorderextremität, die in direktem Zusammenhang mit dem Paarungsverhalten stehen. In erster Linie dienen diese zum besseren Anhalten des ♂ am ♀ während der Kopula. Bei *Potos* haben die im männlichen Geschlecht besonders differenzierten, carpalen Sesambeine die Funktion eines sexuellen Stimulans für das ♀.



Abb. 13. Kopulationsstellung bei Wickelbären. Man beachte die eigentümliche Haltung der Hand des ♂, mit der Stimulationsbewegungen ausgeführt werden

Das ♂ besteigt das ♀ von hinten und umklammert es mit den Vorderextremitäten an den Seiten (zwischen Ansatz der Vorder- und Hinterextremitäten des ♀). Dabei werden die Hände des ♂ so abgewinkelt, daß die Handflächen nach außen und hinten weisen (Abb. 13).

Schon vor der immissio penis beginnt das ♂ kräftig, rhythmisch mit den proximalen Seiten (Sesambeinen) der Handrücken dem ♀ in die Flanken zu stoßen. Diese Stimulationsbewegungen (etwa $2\frac{1}{2}$ pro Sek.) können ungefähr 5–20 Sekunden (Durchschnitt) dauern und nach kurzen Unterbrechungen wieder aufgenommen werden. Bei Sprödigkeit des ♀ wird oft – noch vor dem Aufreiten – auch mit einer Hand gestoßen, offensichtlich um das ♀ in sexuelle „Stimmung“ zu bringen. Stimulations- und Friktionsbewegungen laufen auch gleichzeitig ab, letztere in etwas schnellerer Folge.

Zweimal wurde am in Paarungsstimmung befindlichen Mico beobachtet, wie dieser vom spröden ♀ kurz abließ, sich, den Körper wenig vom Boden abgehoben, niederkaute und mit dem steif gehaltenen Schwanz drei- bis viermal in horizontaler Richtung ausschlug. Der bei verschiedenen Säugern verbreitete Nackenbiß kommt bei Wickelbären nicht vor.

Sexuelle Manifestationen können auch bei starker Erregung, sozusagen auf falschem Geleise ablaufen; so z. B. bei Wiedereinsetzen eines Tieres in den Gemeinschaftskäfig (♂ versucht auf ♂ aufzureiten, alle ♂♂ versuchen mit ♀ zu kopulieren). In der „Pubertätsperiode“ machten der $7\frac{1}{2}$ Monate alte Mono und der 10monatige Chico an meinem und dem Arm meiner Frau Kopulationsversuche; Pepe versuchte im Alter von neun Monaten Mono aufzureiten. Mit zehn Monaten versuchte Chico an meinen frisch abgelegten Kleidungsstücken zu kopulieren.

Die früheste sexuell gefärbte Handlung beobachteten wir am 44 Tage alten Chico, der seine Mutter von der Seite her erkletterte und, die rechte Hand erstmals zur Kopulationshaltung abgewinkelt, dreimal in ihre Flanke stieß.

B. Brutpflege

Nachzucht von Wickelbären, einer Art, die kaum in einem Zoologischen Garten fehlt und in den USA bereits als ein populärer Hausgenosse bei vielen Liebhabern Einzug gehalten hat, ist immer noch ein seltenes Ereignis. Im Zoo von Milwaukee (USA) züchtete ein Paar nach elfjähriger Haltung im Jahre 1931. Das ♀ warf zwei Junge. Alle weiteren

¹³ Auch Dr. R. VAN GELDER (schriftl.) machte die gleiche Feststellung.

Male wurde m. W. nur ein Junges geworfen (1938 in Breslau, 1957, 1958, 1959 in West-Berlin, 1959, 1960 in Frankfurt, 1959 in Caracas [Venezuela], und Memphis [USA], 1957, 1958, 1958, 1959, 1960, 1961 in Albuquerque [USA]). Auch in freier Wildbahn wurde meist nur ein einzelnes Junges beobachtet bzw. ein Embryo im erlegten Tier gefunden. Es wird einmal pro Jahr geworfen. Zwei Würfe sind eine ausgesprochene Seltenheit und wahrscheinlich auf den Verlust eines Jungen zurückzuführen.

Wir glauben mit Recht annehmen zu dürfen, daß das hochträchtige Tier in freier Wildbahn die Verbindung zum ♂, zumindest für die Dauer von Geburt und Aufzucht des Jungen, abbricht. Wir haben es hier mit einer ausgeprägten Mutterfamilie zu tun.

In keinem einzigen Falle wurde die bevorstehende Geburt durch ein ungewöhnliches Verhalten Lola's angezeigt. Wir wurden jedesmal vollständig überrascht. Fünf Geburten fanden bei Nacht, diejenige Mono's um 11.30 h und die Chico's zwischen 0 und 6 h statt. Als etwa 2½ Stunden nach der Geburt Mono's dieser von der Mutter entfernt wurde, war er bereits trocken, Embryonalhüllen und Nachgeburt waren von Lola verzehrt und die Nestkiste — wie nach jeder Geburt — makellos sauber.

Im Folgenden soll hauptsächlich auf die Aufzucht Chico's bezug genommen werden, dem Tier, das fast bis zu seiner Entwöhnung bei der Mutter gelassen wurde.

Als Chico um 7 h zum Wiegen und Messen aus der Nestkiste genommen wird, zwitschert er schrill, dann kläfft er in meiner Hand etwa eine Minute lang. Seine Augen sind fest verschlossen, die Ohrmuscheln nur leicht abstehend und nach vorne gerichtet; der äußere Gehörgang ist offen (Abb. 14 a, b, c).

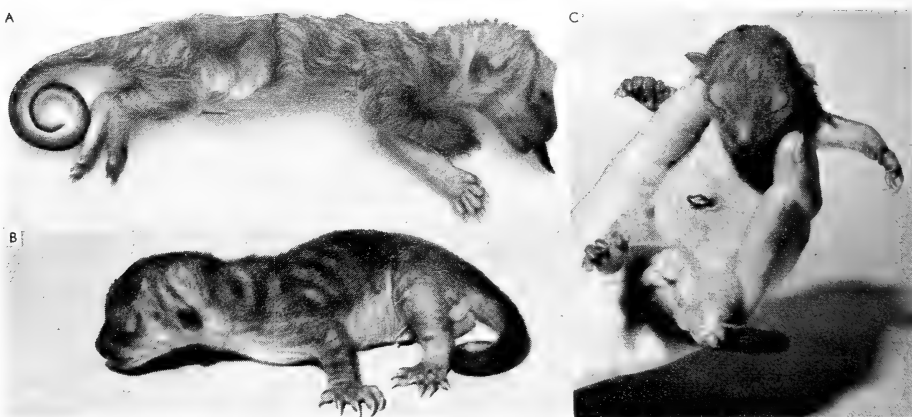


Abb. 14. Aufnahmen des neugeborenen Wickelbären. A Totes ♀ Tier. Typisch sind der stark eingerollte Schwanz und die gürtelförmige Grenzzone des von vorn caudad und von hinten rostrad verlaufenden Haarstrichs. B Chico, wenige Stunden alt; die Augen sind verschlossen, die Ohren wenig abstehend und leicht nach vorne weisend. Finger und Krallen sind wohl entwickelt. C Am tagalten Chico ist der Rest der Nabelschnur gut sichtbar

Lola entfernt sich vom Jungen in den ersten 24 Stunden auch nicht zur Futteraufnahme. Bei Hantieren in der Nähe der Nestkiste wird Lola sehr erregt, Chico kläfft. Auf jede Aufregung Lolas reagiert Chico mit schrillum Zwitschern. Auch leichte Erschütterungen, hervorgerufen durch eine Person, die sich im Zimmer bewegt, werden von Chico registriert. Als das Junge am 4. Tag wieder ergriffen wird, schreit es schrill, zwitschert, urinert, versucht auch zu beißen und kläfft schließlich für 1–1½ Minuten; darauf folgt Stille, die bei neuerlicher Berührung durch lautes Zwitschern unterbrochen wird.



Abb. 15 (links). Chico (1 Tag alt) zeigt deutlich die reflektorische Wirkung des Wickelschwanzes. Abb. 16 (Mitte). Beim 24 Tage alten Chico sind die Augen teilweise geöffnet. Abb. 17 (rechts). Mono (18 Tage) beginnt die Augen von proximal zu öffnen

Die Mutter verläßt das Kind nur in der Nacht zum Fressen und Sichlösen, die übrige Zeit verbringt sie, meist (auf der Seite liegend) um das Junge gerollt, schlafend. In der Ruhe liegt der Nestling seitlich unvollständig eingerollt; der in seiner distalen Hälfte stark eingerollte Schwanz kommt unter die Beine zu liegen, die Hände umgreifen noch nicht den Kopf.

Bis zum Tag des Werfens war keine auffallende Entwicklung der Milchdrüsen zu bemerken. Milch begann erst nach der Geburt einzuschießen und erreichte gegen Ende des 5. Tages ein Maximum, indem die ganze Zitzenregion beutelartig herabhing.

Lola säugt das Junge seitlich eingerollt, den Schwanz um dieses herumgeschlagen; oder sie liegt ausgestreckt, halb auf der Seite. Der Nestling trinkt, am Bauch oder auf der Seite liegend, zieht manchmal energisch an der Zitze, stemmt sich wohl auch gelegentlich mit den Vorderbeinen von der Mutter ab, besitzt aber in seinem Verhaltensinventar nicht den für so viele Säugernestlinge (auch *Nasua*) typischen „Milchtritt“. Ebenso fehlt die von Nagern bekannte „Spaltenappetenz“. Saugbewegungen im „Leerlauf“ (leicht geöffneter Mund, Ausstrecken und Wiedereinziehen der Zunge in rascher Folge) kommen vor. Erst in der 2. Woche verläßt Lola die Nestkiste auch manchmal bei Tag für einige Minuten um „Bewegung“ zu machen.

Lautäußerungen des Nestlings

1. *Zwitschern*, erfolgt scheinbar ohne besonderen Anlaß, viele Male täglich.
2. *Schrilles* („zorniges“) *Zwitschern*, wird meist dann vernommen, wenn der Säugling durch die sich bewegende Mutter oder den Pfleger gestört (erschreckt) wird.
3. *Zischen* ist eine seltenere Schreck- oder „Wutreaktion“ des Nestlings.
4. *Klaffen* ertönt, wenn sich die Mutter entfernt (hier auch *Zwitschern*). Bei Herausnehmen durch den Pfleger: schrilles *Zwitschern*, das in *Klaffen* übergeht. Beim Jungtier ist der Bettellaut (*Zwitschern*) anscheinend noch nicht vom Stimmfühlungslaut (*Klaffen*) differenziert; beide Laute werden oft in ganz gleichartigen Situationen, oft auch ohne ersichtlichen Anlaß verwendet.

Beim tagalten Säugling funktioniert der Greifschwanz rein reflektorisch (Abb. 15). Der Schwanz verliert um den 10. Tag auch seine reflektorische Wirkung. Erst Wochen später, mit den ersten Ausflügen des Jungen in die Umgebung des Nestes reift allmählich die Greiffähigkeit des Schwanzes und dieser wird zu dem wichtigen „Wickelschwanz“, der „zielbewußt“ und situationsgerecht benützt wird.

Jedesmal, wenn Chico aus der Nestkiste entfernt wird und in der Hand des Pflegers schreit, zirpt Lola in höchster Erregung; ebenso, wenn der Nestling zurückgesetzt wird. Am 8. Lebenstag sind seine Bewegungen noch vollkommen unkoordiniert. Er kriecht nur wenige cm (10 cm Aktionsradius), rollt um seine Längsachse und zeigt die Tendenz im Kreise zu kriechen. Die Fortbewegung im Kreis hat sicherlich ihre biologische Bedeutung, indem sie den Säugling an das Nest und die mütterliche Nahrungsquelle fesselt und dadurch Unterkühlung und Absturz verhindert. Beim Kriechen schleift der Bauch noch auf der Unterlage, die Extremitäten werden stark auswärts gesetzt. Das blinde Junge kriecht, wie auch ganz junge Eichhörnchen, nicht über Tischkanten hinaus; ganz im Gegensatz zu Hamstersäuglingen, die keine Scheu zeigen darüber hinauszulaufen (EIBL-EIBESFELDT 1953). In ihren unterirdischen Höhlen besteht ja für die Hamsterjungen keine Absturzgefahr.

Nach einer längeren Störung packt die auf's höchste erregte Lola das Junge mit den Zähnen an der Kehle und trägt es in den Käfig hinter¹⁴. Ruhelos sucht sie nach einem besseren Nest-

platz, dauernd mit dem Jungen im Maul, und kehrt schließlich nach 5 Minuten in die alte Nestkiste zurück. 15 Minuten später wird Chico auf dieselbe Weise wieder hintertransportiert und diesmal für eine ganze Stunde herumgetragen. Der Nestling strampelt manchmal mit den Beinchen ganz energisch und zwitschert auch hie und da. Wir können also gewiß von einer Tragstarre und kaum von einer Tragruhe (L. KOENIG 1960) sprechen.

Am 15. Tag hat der Aktionskreis Chico's bereits einen Durchmesser von über 30 cm. Vom 18. Tag an nimmt Chico die typische Schlafstellung ein, seitlich eng gerollt, mit dem Kopf zwischen den Händen und dem Schwanz nach vorn zum Kopf umgeschlagen.

Am 19. Tag¹⁵ beginnen sich die Augen von proximal zu öffnen (Abb. 16). Beim 25 Tage alten Tier sind sie zur Hälfte in Längsrichtung und kaum $\frac{1}{3}$ in vertikaler Richtung offen. Im Alter von 1 Monat kriecht Chico schon emsig in der Schlafkiste herum; seine Lokomotion ist noch immer sehr unsicher; er schleift den Bauch auf der

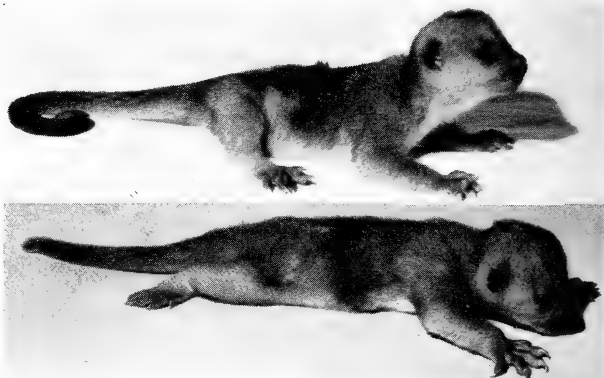


Abb. 18 (oben). Sicherungsstellung des lokomotorisch noch stark behinderten Nestlings (Chico 33 Tage). Die Extremitäten sind noch stark abgespreizt. Abb. 19 (unten). Der 23 Tage alte Nestling (Chico), dessen Augen sich gerade zu öffnen beginnen, kriecht noch ausschließlich mit auf dem Boden schleifendem Abdomen

¹⁴ SKUTCH (1960) beschreibt eine Begegnung mit einem Wickelbärelter, das sein Junges mit dem Mund „am Hals“ durch das Gezweig trägt („she held her baby with its neck in her mouth“).

¹⁵ HELLER (1932) gibt den 10. Tag als Beginn des Augenöffnens an.

Unterlage, und versucht er einmal, sich beim „Gehen“ mit den Beinen abzustemmen, so fällt er unweigerlich um (Abb. 18). Mit dem Öffnen der Augen nimmt das Jungtier auch mehr Anteil an der Umwelt; am 33. Tag erhebt es sich auf seine Beinchen, stemmt sich mit den Händen gegen die perforierte Schiebetür der Nestkiste und blickt lange Zeit durch eines der Löcher auf den Beobachter.

Als das Jungtier 6 Wochen alt ist, beginnt die Mutter es allabendlich für wenige Minuten aus der Nestkiste in den Käfig zu tragen. Mit der Zeit werden diese Exkursionen auf einen Zeitraum von durchschnittlich einer halben Stunde ausgedehnt. Es können zwischen 20.30 h und 24 h mehrere „Ausflüge“ von Mutter und Kind statt haben. Lola trägt Chico aus der Nestkiste herunter, setzt ihn am Käfigboden ab und pflegt ihn, spielt mit ihm oder läßt ihn allein und begibt sich auf ein 25 cm über dem Boden befindliches Ruhebrett zu einem kurzen Schläfchen. Mit dem raschen Heranwachsen des Jungen und seinem zunehmenden Widerstand gegen das Getragenwerden, ändert die Mutter die Tragart so ab, daß neben dem Mund noch ein Arm mithilft, der das Junge umschlingt und gegen ihren Bauch preßt; oft schlingt auch das Kind beim Transport seine Arme um Abdomen oder Hals der Mutter.

Die Pflegehandlungen der Mutter umfassen diffuses Lecken über alle Körperteile des Kindes und dessen Entleerung; dazu wird für 1–2 Minuten am Penis gesaugt, die Fäzes werden direkt vom Anus „saugpumpend“ entnommen und verzehrt.

Mit 43 Tagen geht Chico bereits mit von der Unterlage abgehobenem Körper; er wird dabei aber rasch müde und kriecht dann auf dem Bauch weiter. Mit den Zähnen untersucht er das Käfiggitter und die Wasserschale. Letztere stößt er spielend mit Kopf und Pfoten durch den Käfig. Ansonsten wird gerne über die ruhende Mutter geklettert, ihr das Fell gezaust und in dieses hineingebissen. Lola säugt nun auch häufig im Käfig, ohne sich vom Beobachter stören zu lassen. So sehr er sich auch bemüht, kann Chico doch noch nicht am Gitter hochklettern. Geschälte Bananen, die in die Nestkiste gelegt werden, werden vom Jungen, trotz dem Beispiel der Mutter, die sich sofort über diese hermacht, noch nicht beachtet. Um diese Zeit ist Lola nicht mehr stark erregt, wenn wir uns mit dem Jungen beschäftigen; auch wenn dieses ruft, antwortet sie nur mehr beschwichtigend zirpend, ohne gleich dem Jungen zu Hilfe zu eilen.

Am 46. Tag gelingt es Chico endlich, etwa 30 cm am Gitter hochzuklettern und das Ruhebrett zu erreichen. Ein Sturz vom Brett wird anfangs durch den sich ins Gitter einschlagenden Greifschwanz verhindert, dieser allein ist jedoch noch nicht wirksam genug um ein Abgleiten vom Brett zu verhindern. Tags darauf versucht Chico erstmals allein die Nestkiste zu verlassen. Seine Versuche durch die Öffnung den Abstieg in den Käfig zu meistern, bleiben erfolglos. Auf diesen Tag fallen auch seine ersten Hoppelversuche. Es wird auch schon vorwiegend mit abgehobenem Körper gegangen¹⁶. In fremder Umgebung (Unsicherheit) flacht sich das Tier ganz ab und liegt mit weggespreizten Extremitäten auf dem Bauch. Am 50. Tag klettert Chico etwa 50 cm am Gitter hoch, „getraut“ sich weder hinauf noch hinunter, angstzittert und wird von der zirpenden Mutter geholt und wieder auf dem Käfigboden abgesetzt. Zwei Tage darauf erklettert er den Käfig in seiner ganzen Höhe (1 m) und klettert auch allein in die Nestkiste. Der Wickelschwanz wird nun schon – in Zusammenarbeit mit den Beinen – zur Befestigung benützt. Von der 7. Woche an verbringt Lola immer längere Zeiträume im Käfig schlafend, vermutlich um nicht ständig von ihrem Kind bedrängt zu werden.

Nahrung wurde von Lola niemals in das Nest eingebracht. Wir legen nun Chico jeden Abend Bananen- und Apfelstückchen vor, die aber noch durchwegs unbeachtet bleiben. Als wir am 54. Tag wieder eine Banane in die Nestkiste legen, beriecht Chico

¹⁶ Auch junge Marder beginnen um diese Zeit mit abgehobenem Bauch zu laufen (HERTER 1954).

Tabelle 1
Futterliste der Jungtiere (100 Tage)

Tag	Milch in cc			Mono	Feste Nahrung in Gramm		Chico
	Mono	Pepe	Chico		Pepe	Chico	
1.	70			—	—	—	—
6.	58			—	—	—	—
12.	96			—	—	—	—
37.	96			—	—	—	—
38.	80	32		—	—	—	—
39.	75	64		—	—	—	—
41.	78	80		—	—	—	—
42.	82	48		—	—	—	—
43.	75	64		—	—	—	—
44.	80	72		—	—	—	—
49.	83	128		—	—	—	—
50.	80	58		—	—	—	—
54.	127	70		Banane (3)	—	Banane (4)	
59.	115	73		Banane (4)	—	Banane (40)	
62.	120	80		Banane (8)	Banane (10)	Banane (35)	
65.	120	88		Banane (15)	2 Traubenbeeren, Banane (21,3)	Banane (40)	
67.	122	112		Banane (36)	4 Traubenbeeren, Banane (42,6)	Banane (36)	
70.	110	48		Banane (35)	Apfel (7), Banane (71)	Banane (45)	
74.	128	78		Banane (57)	Apfel (7,1), geschabte Karotte (7)	Banane (42)	
			trinkt bei Mutter		Banane (56,8)		
83.	112	70		Banane (46)	2 Traubenbeeren, Banane (60)	Banane (48), Apfel (7)	
90.	105	71		1/2 Scheibe Brot, Apfel (14)	Apfel (10), 4 Traubenbeeren	Banane (60), 1/2 Scheibe Brot	
				Banane (77,2)	Banane (70)	Apfel (25), 1 Kirsche	
95.	92*	80*	70*	Geschabte Karotte (8), 3 Traubenbeeren, Apfel (30), Banane (35)	3 Traubenbeeren, Banane (242)	6 Traubenbeeren, Apfel (10)	
100.	64*	70*	70*	1 Ei, Apfel (40), Banane (80)	Apfel (20), Banane (260)	Geschabte Karotte (10), 1/2 Scheibe Brot, 2 Traubenbeeren, Banane (110)	

* Mit der Aufnahme größerer Mengen fester Nahrung wurden die Milchrationen gekürzt.

96. Tag
—
Wasser
Fleisch
104. Tag
127. Tag
82. Tag
115. Tag

diese intensiv, stößt sie mit der Nase, beißt hinein . . . nun leckt er immer öfter darüber und bekommt auch kleinste Partikel in seinen Mund. Zusehens bekommt die Banane Futtertönung und ist nicht mehr bloßes „Spielzeug“. Am folgenden Tag wird Banane sofort als Futter angesprochen, und von da an wird in steigendem Grade feste Nahrung der Muttermilch vorgezogen. 57 Tage alt, probiert Chico erstmals aus der Schale Milch zu trinken; dabei muß er öfter nießen, weil ihm die Flüssigkeit in die Nase dringt.

Mit 2 Monaten klettert Chico das erstmal aus der Nestkiste. Das Junge wird nun rasch selbständiger, und Lola hat Mühe es in der Nestkiste zu halten, oder aus dem Käfig in diese zurückzubringen. Innert 2½ Stunden zerrt es die Mutter achtmal in den Käfig hinunter und achtmal klettert es wieder in die Nestkiste hinauf. Einen Tag darauf wiederholt sich der Vorgang in umgekehrter Folge: Lola schleppt den sich heftig sträubenden Chico zweimal in die Nestkiste, bis er beim drittenmal endlich, aufgeregt zwitschernd, oben bleibt. Der Aktivitätszyklus Chico's gleicht sich allmählich immer mehr dem der Mutter an. Es wird nicht mehr der ganze Tag und der größte Teil der Nacht durchschlafen, sondern am Morgen eine Stunde und am Abend von 20 h bis 1 h (unterbrochen durch kurze Schlafpausen) im Käfig herumgeklettert.

Chico nimmt nun regelmäßig an den abendlichen Obstmahlzeiten teil. Lola säugt ihr Kind noch mehrmals täglich, abends oft frei im Käfig. Häufig liegt sie auf dem Bauch, Chico über ihr, nahe ihrem Hinterende, mit seiner Körperachse in annähernd rechtem Winkel zu der der Mutter. Den Kopf hält er beim Saugen unter dem Abdomen der Mutter. Manchmal liegt Lola auch auf dem Rücken und frißt, während Chico an ihr saugt. Mit 11 Wochen ist das Junge noch immer nicht im Stande, aus einer Schale zu trinken.

Das Junge klettert nun schon bedeutend sicherer, doch bezweifeln wir, daß es in freier Wildbahn der Mutter schon auf weitere Entfernung zum Futterbaum folgen würde. Das Alter der Jungtiere, die von Herrn TSALIKIS (mündlich) und uns gesehen wurden, schätzen wir auf mindestens 3½ Monate.

Am Ende des 3. Monats wird Lola in das Außengehege zu den anderen Wickelbären gesetzt, und wir beginnen uns nun intensiver mit dem Jungtier zu beschäftigen. Chico schaltet sofort ganz auf feste Nahrung um und trinkt zusätzlich nur wenig Milch aus dem Schälchen. Täglich wird Chico am Morgen und am Abend für eine Stunde aus dem Käfig herausgelassen. Die ersten Male drohfaut er, aber dann zeigt er bald keine Scheu mehr und spielt mit uns und oft auch mit 2 jungen Graufüchsen, die wir im Haus halten. Innerhalb weniger Tage beobachten wir die Entfaltung seines Markierungsverhaltens; er setzt bevorzugt am Türknopf und Telephonhörer seine Duftmarken. Chico hoppelt bereits vorzüglich und zeigt gelegentlich Ansätze zum Springen. Der Schwanz hat schon weitgehend seine Greiffähigkeit erlangt.

Als Chico eine Woche nach der Trennung von der Mutter an das Wickelbärgehege gebracht wird, erkennt ihn Lola bereits aus 4 m Entfernung und drängt sich, aufgeregt zirpend, an das Käfiggitter. Nach weiteren 3 Wochen ist ihr Begrüßungszirpen recht intensitätsschwach.

C. Jugendentwicklung

Es wurde zwangsläufig im vorhergehenden Kapitel einiges über die Jugendentwicklung vorweggenommen; in der Folge soll, vergleichend zwischen einem isoliert aufgezogenen Wickelbären (Kaspar Hauser) und den anderen Tieren, die körperliche Entwicklung und das Reifen des Instinktverhaltens besprochen werden.

„Mono“ wurde am 13. Februar 1959 um 11.30 Uhr geboren und 2½ Stunden später seiner Mutter (Lola) fortgenommen und, in völliger Isolation von Artgenossen, aufgezogen.

Das Junge wurde in eine Pappschachtel mit den Maßen 32 cm \times 20 cm \times 18 cm gelegt. Der Schachtelboden war mit einer 3 cm dicken Watteschicht ausgelegt, über der sich ein Flanelldeckchen befand. Neben dem Nestling wurde ein Stück eines alten Pelzmuffs gebreitet. Unter der Schachtel war ein elektrisches Heizkissen (mit schwacher Einstellung) angebracht. Eine 75-Watt-Lampe hing 40 cm über der Schachtel und brannte die ersten 10 Tage 24 Stunden, die folgenden 10 Tage nur während der Nacht. Die Raumtemperatur betrug 22–24° C; neben dem Nestling wurden 28–30° gemessen. Am 7. Tag wurde das Tier in eine fast doppelt so große Schachtel umgesetzt und im Alter von 4 Wochen in ein offenes, gepolstertes Nestkistchen, am Fußboden (in der Nähe der Zentralheizung) untergebracht. Die Temperatur im Kästchen betrug um 22° C.

Gewichte der Neugeborenen (in Gramm)

Chico: 191,4 g Mono: 184,3 g totes ♀: 168,5 g Niña: 148,7 g

Maße der Neugeborenen (in Millimeter)

	Chico	Mono	totes ♀	Niña
Kopflänge:	53 mm	54 mm	58 mm	51,5 mm
Kopfhöhe:	48 mm	38 mm	27 mm	32 mm
Ohr:	14 mm	14 mm	15 mm	14 mm
Körperlänge:	124 mm	114 mm	150 mm	118 mm
Schwanz:	130 mm	139 mm	139 mm	127 mm

Das Haar des Säuglings ist silbergrau mit dunkelgrau gefärbten Spitzen. Die Ventralseite erscheint wegen der spärlichen und kurzen, hellgrauen Behaarung nahezu nackt.

Zähne

Chico: — — — Mono: I $\frac{2}{2}$ totes ♀: — — — Niña: — — —

Caninen und Inzisiven des Milchgebisses sind ungefurcht. Die Caninen des Dauergebisses sind labial tief gefurcht; die Inzisiven besitzen frontal zwei seichte Rinnen.

Die Augen sind bei Geburt geschlossen und beginnen sich bei Mono am 18. Tag und bei Chico am 19. Tag zu öffnen (Abb. 17).

Die Ohren sind leicht nach vorn geklappt und wenig, bei Niña stark abstehend. Der äußere Gehörgang ist bei Mono und dem toten Jungen geschlossen; er öffnet sich am 16. Tag.

Finger und Krallen sind gut entwickelt. Der Schwanz ist in seiner distalen Hälfte stark (reflektorisch) eingerollt.

Dem Nestling wurde aus einem 30 cc Flüssigkeit fassenden Puppensaugfläschchen folgende Mischung gefüttert: 60 cc abgekochtes Leitungswasser, 60 cc ungesüßte, kondensierte Milch, zwei Tropfen Lebertran, $\frac{1}{2}$ Eidotter, $\frac{1}{2}$ Kaffeelöffel Rübensyrup¹⁷.

1½ Stunden nach der Geburt vernehmen wir die ersten *Lautäußerungen* Mono's. Er zwischert unterdrückt, dann laut und anhaltend. Das Klaffen als Kontaktruf (?) wird vom 3. Tag an (Chico: 1. Tag) gehört und verstummt sobald das Junge ergriffen wird. Besonders im frühen Säuglingsalter scheint der Nestling *Erschütterungen* sehr fein wahrzunehmen; solche Störungen beantwortet er mit Zischen oder Zwitschern. Mit 32 Tagen drohfaut Chico erstmals gegen den Pfleger. 41 Tage alt reagiert Chico *visuell* recht gut; er folgt meiner bewegten Hand mit Kopfdrehung.

Beim fünftägigen Mono sind *Kratzbewegungen* des Hinterbeines im Leerlauf angedeutet (Chico: 9. Tag). Am 10. Tag kratzt er schon „gezielt“ die Kopfseiten (Chico

¹⁷ Gefüttert wurde in den ersten 10 Tagen alle drei Stunden, vom 10.–30. Tag alle drei Stunden (von 6–21 h), vom 30.–60. Tage alle vier Stunden (von 7–19 h), vom 60.–90. Tag dreimal täglich.

Tabelle 2
Körpergewichte

Tag	Mono	Chico	Pepe
1.	184.3 g.	191.4 g.	?
3.	205.5	219.7	?
6.	226.8	276.4	?
9.	250.5	311.9	?
12.	278.8	361.5	?
19.	340.2	453.6	?
26.	425.3	567.0	?
33.	496.1	645.0	?
40.	609.5	727.7	489.0
47.	685.1	808.0	529.2
54.	737.2	893.0	604.8
61.	800.9	963.9	680.4
75.	956.8	1119.8	878.9
89.	1063.1	1351.4	886.0
103.	1149.2	1535.6	1020.6
117.	1238.0	1566.3	1155.3
131.	1474.2	1587.6	1289.9
145.	1715.2	1601.8	1424.6
159.	1762.4	1616.0	1535.6
173.	1847.5	1814.4	1663.2
187.	1918.4	2012.9	1757.7
201.	1970.3	2211.3	1800.2
231.	2062.5	2326.2	1998.7
261.	2140.4	2401.1	2097.9
291.	2324.7	2409.8	2310.5
321.	2579.9	2416.9	2485.9
351.	2551.5	2459.2	2679.1
381.	2551.5	2499.8	2728.7
411.	2664.9	2560.5	2778.3
441.	2714.5	2608.2	2813.7
650.	3161.0		2863.4

Wägungen von elf Zootieren (über 1½ Jahre) beider Geschlechter ergaben Extreme von 2 254 bis 3 549 Gramm

kratzt am 14. Tag zuerst in's Leere, dann einige Male gezielt Kopfseiten und Bauch). 1 Monat alt, kratzt Mono mit dem Fuß alle erreichbaren Körperpartien im Liegen (Chico: 33. Tag). Im Alter von 39 Tagen kratzt Mono mit dem Fuß sitzend, Arm und Seite, wobei er sich noch mit der Hand am Käfiggitter anhält. Im Laufe der folgenden Woche wird mit dem Fuß, in sitzender Position, mit zunehmender Sicherheit gekratzt. Am 45. Tag (Chico: 43. Tag) wird erstmals versucht, mit den Händen zu kratzen; dies geschieht in der Rückenlage. Mono kratzt mit einer Hand, dann mit beiden, unkoordiniert die Bauchregion; dabei wird oft in's Leere gekratzt. Darauf versucht er mit dem Fuß die Sternalregion zu kratzen, was aber im Liegen nicht gelingt. Wenig später versucht Mono, zuerst auf der Seite, dann auf dem Rücken liegend, mit den Händen den Oberschenkel zu kratzen. Dies findet unbefriedigend, mit beiden Händen gleichzeitig statt. Zwischen dem 50. und 60. Tag ist das Kratzen mit Hilfe des Fußes bei Mono und Chico voll gereift. Am 50. Tag (Chico: 53. Tag) kratzt Mono bereits geschickt, mit den Händen alternierend, im Liegen. Mit 70 Tagen (Chico: 80. Tag) kratzt Mono mit den Händen, in Sitzstellung, den Unterschenkel des ausgestreckten Beines. Am 75. Tag beobachten wir, wie Mono das Fell der Hand „durchkaut“.

Schon am 1. Tag wird ein Ansatz zum Gähnen beobachtet (Chico: 11. Tag). Das Mäulchen wird weit aufgerissen, aber die Zunge noch nicht herausgestreckt. Erst am 26. Tag wird mit gleichzeitigem Herausrecken der Zunge gähnt.

Die Lokomotion des zwei Tage alten Mono besteht aus Kriechen in einem Kreis

von ungefähr 20 cm Durchmesser (Chico: 10 cm am 8. Tag, 30 cm am 15. Tag). 5 Tage alt, versucht Mono über den niedrigen Rand der Schachtel zu klettern. Am 14. Tag kriecht Mono bis zu 80 cm weit, wobei er allerdings noch mit dem Bauch auf der Unterlage schleift (Pepe: 38. Tag). Mit 28 Tagen geht Mono bereits für kurze Strecken mit abgehobenem Bauch (Chico: 41. Tag, Pepe: 47. Tag). Der 47-tägige Mono klettert mit Einsatz der Krallen auf die Sofalehne (Chico klettert am 43. Tag 30 cm, am 47. Tag 50 cm, am 54. Tag 1 m am Käfiggitter hoch, kann jedoch noch nicht allein wieder herunterklettern). 51 Tage alt, bewegen sich Mono und Chico bereits überwiegend, wenn auch noch unsicher, mit vom Boden abgehobenem Abdomen (Pepe: 59. Tag). Im Alter von 63 Tagen hoppelt Mono noch recht tollpatschig (Chico macht erste Hoppelversuche am 52. Tag). Mit 70 Tagen klettern alle Tiere sicher das Käfiggitter hinauf und hinunter. Am 70. Tag hoppelt Mono behende (Pepe: 65. Tag, Chico:

Tabelle 3
Zahnentwicklung

Mildgebirg	R	i ¹	i ²	i ³	c	p ¹	p ²	p ³	m ¹	m ²	L	i ¹	i ²	i ³	c	p ¹	p ²	p ³	m ¹	m ²	
PEPE MONO CHICO	Tag	*	*	*	*	*	*	*	—	—	—	*	*	*	*	*	*	*	—	—	
	Tag	1.	1.	21.	25.	34.	40.	40.	—	—	—	1.	1.	21.	25.	34.	40.	40.	—	—	
	Tag	4.	4.	4.	11.	30.	30.	55.	—	—	—	4.	4.	4.	11.	30.	30.	55.	—	—	
PEPE MONO CHICO	R	i ¹	i ²	i ³	c	p ¹	p ²	p ³	m ¹	m ²	L	i ¹	i ²	i ³	c	p ¹	p ²	p ³	m ¹	m ²	
	Tag	*	*	*	*	*	*	60.	—	—	—	*	*	*	*	*	*	60.	—	—	
	Tag	1.	1.	21.	25.	47.	40.	47.	—	—	—	1.	1.	21.	25.	47.	40.	47.	—	—	
Dauergebirg	Tag	4.	4.	8.	11.	30.	30.	55.	—	—	—	4.	4.	8.	11.	30.	30.	55.	—	—	
	R	i ¹	i ²	i ³	C	P ₁	P ₂	P ₃	M ₁	M ₂	L	i ¹	i ²	i ³	C	P ₁	P ₂	P ₃	M ₁	M ₂	
	Tag	207.	207.	161.	235.	200.	200.	222.	158.	253.	207.	207.	161.	235.	200.	200.	218.	158.	248.	—	—
PEPE MONO CHICO	Tag	128.	135.	168.	226.	218.	207.	207.	187.	256.	128.	135.	168.	217.	218.	207.	207.	187.	256.	—	—
	Tag	128.	135.	164.	233.	227.	191.	200.	164.	271.	128.	135.	164.	233.	227.	192.	191.	164.	260.	—	—
	R	i ¹	i ²	i ³	C	P ₁	P ₂	P ₃	M ₁	M ₂	L	i ¹	i ²	i ³	C	P ₁	P ₂	P ₃	M ₁	M ₂	
PEPE MONO CHICO	Tag	213.	150.	150.	253.	200.	200.	213.	183.	226.	213.	154.	150.	253.	200.	200.	213.	183.	226.	—	—
	Tag	131.	152.	207.	240.	226.	207.	207.	207.	270.	131.	152.	207.	240.	226.	207.	207.	207.	273.	—	—
	Tag	128.	155.	185.	235.	227.	183.	200.	191.	296.	128.	155.	185.	254.	227.	190.	200.	192.	289.	—	—

103. Tag). Mit 85 Tagen beginnt Mono zu laufen (Pepe mit 65, Chico mit 90 Tagen). die ersten Peilbewegungen zum Sprung beobachten wir bei Mono am 75. Tag (Chico: 103. Tag), den ersten Sprung am 81. Tag (Pepe: 94. Tag).

Einen Tag alt kann Mono den Wickelschwanz, bis auf das distale Viertel, aktiv ausstrecken. Am 34. Tag beginnt Mono den Schwanz zur Befestigung zu benutzen (Chico benutzt diesen nicht vor dem 45. Tag). Mit 14 Tagen kann Mono bereits mit dem Schwanz, unter Mithilfe der Füße, von einem Ast hängen (Chico: 72. Tag; Pepe hängt mit 72 Tagen mit dem Schwanz allein von meinem Arm).

Als Mono 14 Tage alt ist, fällt uns erstmals auf, wie dieser an seinem Penis lutscht. Diese Gewohnheit behält das Tier für die nächsten 1½ Jahre bei. K. M. SCHNEIDER (1950) berichtet ausführlich über das triebhafte Saugen am falschen Gegenstand, gewissermaßen als „Leerlauf“. Das Lutschen kann an den eigenen Händen, gegenseitig an Nasen und Ohren, beim Männchen oft an seinem Geschlechtsteil stattfinden. Nach SCHNEIDER (loc. cit.) kann sich diese Angewohnheit während mehrerer Jahre erhalten, und tritt meist bei zu früh abgesetzten Tieren auf.

Wir haben solche Verhaltensweisen bei Gabelantilopen (*Antilocapra americana*) im Säuglingsalter gesehen, die, mit der Flasche aufgezogen und in einem engen Raum gehalten, gegenseitig an ihren Ohren saugten, bis diese eitrig wurden und schließlich die Spitzen abtrockneten. Ein weibliches Jung-

Tabelle 4

Übersicht des Reifens des Verhaltens

Verhaltensweisen	Erste Beobachtung in Tagen		Verhaltensweisen	Erste Beobachtung in Tagen		
	unvoll- ständig	ausgereift		unvoll- ständig	ausgereift	
<i>Fortbewegung</i>			<i>Körperpflege</i>			
Gehen	2	50	Sichkratzen			
Hoppeln	52	65	mit Fuß	5	50—60	
Klettern	5	70	mit Hand	43	60—70	
Laufen	65	75	Sichbelecken	—	?	
Springen	75	81—100	Fellkauen	—	57	
Wickelschwanz	34	90—105	Niesen	—	14	
<i>Nahrungserwerb</i>			Sichstrecken	57	65	
Trinken	57	82	Gähnen	1	26	
Fressen fester Kost	54	70	<i>Harnen und Koten</i>			
Festhalten des Futters			ausgelöst durch Saug-			
mit den Pfoten	—	90—120	pumpen v. d. Mutter	—	1	
Schnüffeln	—	60	selbständig	*	91	
Schieflegen d. Kopfes			<i>Schlafen</i>			
beim Fressen	—	70—80	Schlafstellung	1	18	
<i>Duftmarkieren</i>	—	92	<i>Lautäußerungen</i>			
<i>Paarungsverhalten</i>			Zwitschern	—	1	
Aufreiten			Klaffen	—	1	
Stimulations-	44	450—500	Schrilles Zwitschern u.			
bewegungen			Pfeifen	—	1	
Drüsensekretlecken	wird nur von ge-		Fauchen	—	32	
	schlechtsreifen		Zischen	—	1	
	Tieren ausgeführt		<i>Feindverhalten</i>			
<i>Brutpflege</i>			Fauchen	—	32	
	Instinkthandlung-		Zischen	—	1	
	en der Brutpflege		Kreischen	}	spät beobachtet	
	(Säugen, Putzen,		Drohstellung			wegen Fehlens
	Saugpumpen,		Flüchten			adequater Aus-
	Jungentransport,			lösesituationen.		
	Brutverteidigung)					
	treten nur beim					
	säugenden ♀ auf.					
* Kaspar-Hauser (Mono): Harnen und Koten des Säuglings wurde durch Genitalmas-						
sage ausgelöst.						
Pepe (mit 37 Tagen von der Mutter entfernt) löste sich ohne Hilfe von uns.						

tier lutschte am Penis eines bestimmten männlichen Jungtieres¹⁸. Gleichfalls beobachteten wir an einem kaum entwöhnten Seelöwen ♂, das dem Zoo übergeben worden war, wie dieses sechs Wochen später, als ein halb erwachsenes ♂ zugesetzt wurde, an dessen Penis zu saugen begann und diese Gewohnheit während nahezu eines Jahres beibehielt. Löwenbabys, die bei uns im Haus aufgezogen wurden, lutschten gegenseitig an ihren Ohren, bis diese nahezu kahl waren. Zwei Tage alte Nasenbären (*Nasua*) mußten getrennt aufgezogen werden, da der eine dauernd am Bein des anderen saugte. Unser zahmer, 5½ Monate alter, der Flasche entwöhnter Puma schnurrt „zufrieden“, wenn er an meinem Finger saugen darf.

Die Folgebildung zum Pfleger erlosch bei Mico und Mono mit 11, bei Pepe mit 10 und bei Chico mit 12 Monaten. Eine soziale Beißhemmung (*kontrolliertes Beißspiel*) reifte bei Mono im Alter von 8, bei Chico zwischen 6 und 7 und bei Mico zwischen 7 und 8 Monaten.

¹⁸ Eine Gruppe von neun ungefähr gleichaltrigen Jungtieren (drei ♂♂, sechs ♀♀) wurde zu jener Zeit frei im Gehege gehalten.

Im Alter von 10–12 Wochen beginnt das Tier sich von grau zu rötlich-braun, ventral von weißlich-grau zu kremfarben bis orange umzufärben. Mit 12–14 Monaten ist die Umfärbung vollendet.

Das Scrotum wächst erst in einer späten Phase der körperlichen Entwicklung rasch heran; die Hoden sind beim 15–16 Monate alten Tier voll entwickelt. Mit etwa 16 Monaten sind die männlichen Tiere geschlechtsreif.

Die Mandibulardrüsen sind bereits beim Nestling angedeutet; sie erreichen ihre maximale Ausbildung erst beim 16–18 Monate alten Individuum. Die Kehldrüse wird erst beim halbjährigen Tier sichtbar, und ihre Entwicklung ist etwa zur selben Zeit wie die der Mandibulardrüsen abgeschlossen. Das Bauchdrüsenfeld ist noch beim einjährigen Tier nicht erkennbar und beginnt erst nach 1½ Jahren deutlich zu sezernieren. Interessant ist die Tatsache, daß das Jungtier bereits lange vor einer erkennbaren Sezernierung der Drüsenorgane markiert. Dies weist entweder auf ein schnelleres Reifen des Instinktverhaltens, als das der morphologischen Struktur, oder aber auf eine sehr früh beginnende Funktionstüchtigkeit der Organe hin.

Zusammenfassung

Ziel dieser Arbeit war es, ein möglichst vollständiges Ethogramm dieser Art zu bringen; besonders sollte auch über die wenig bekannte Jugendentwicklung berichtet werden. Vom Jahre 1956 an wurden bis zu sechs Wickelbären (4 ♂♂, 2 ♀♀) im Rio Grande Zoo beobachtet. Ergänzend zu diesen Untersuchungen wurden Beobachtungen aus dem Freileben der Tiere bewertet.

Im Rio Grande Zoo wurden von 1957 bis 1960 ein weibliches, ein Junges unbestimmten Geschlechtes und drei männliche Einzeljunge geboren. Die beiden ersterwähnten Würfe gingen zugrunde. Ein Junges wurde bis zum Alter von fünf Wochen, eines bis fast zur Entwöhnung (drei Monate) von der Mutter und eines isoliert mit der Flasche aufgezogen.

Das Junge kommt wohlentwickelt, aber mit geschlossenen Augen auf die Welt. Der Gehörgang kann offen oder geschlossen sein. Es besitzt weder den für so viele Säugerjunge charakteristischen „Milchtritt“, noch eine, speziell von Nagern bekannte, „Spaltenappetenz“. Der anfänglich stark eingerollte Wickelschwanz wirkt in den ersten Tagen reflektorisch als Greiforgan, gewinnt aber die volle, kontrollierte Greiffähigkeit erst in einem langsamen Reifungsprozeß gegen Mitte des vierten Monats.

Die Orientierung des Nestlings geschieht durch Wahrnehmung von Wärmereizen, Erschütterungen und olfaktorisch; erst mit 16 Tagen werden akustische, mit einem Monat optische Reize erkennbar beachtet.

Die Lokomotion des Jungtieres vollzieht sich in den ersten Wochen sehr unkoordiniert, kriechend wobei das Abdomen noch nicht oder nur für kurze Zeit von der Unterlage abgehoben wird. Erst im Alter von zwei Monaten reißt das *Hoppeln*, mit zehn Wochen das *Laufen* und *Klettern* und mit dreieinhalb Monaten das *Springen*.

Nach der sechsten Woche beginnt das Muttertier das Junge allabendlich für immer längere Zeiträume aus der Nestkiste in den Käfig zu transportieren. Das Junge wird von der Mutter behutsam mit den Zähnen an der Kehle gepackt und immer auf diese Art getragen. Später wird das schwere, sich sträubende Jungtier zusätzlich mit einem Arm von der Mutter umschlungen und an deren Ventralseite gedrückt.

Gegen Ende des dritten Monats wird das Jungtier immer unabhängiger, folgt in freier Wildbahn der Mutter aber erst *nach* dem dritten Monat zum Futterbaum. Wann die Mutter endgültig mit dem Stillen aufhört, konnte nicht festgestellt werden, doch dürfte dies um den vierten Monat der Fall sein. Eine gewisse Mutter-Kind-Bindung besteht noch zumindest bis zum Alter von sechs Monaten.

Mit etwa acht Wochen wird feste Beikost versucht und mit zehn bis zwölf Wochen jede bekömmliche Nahrung verzehrt. Diese setzt sich in erster Linie aus Früchten und anderen Vegetabilien, sowie aus Vogeleiern zusammen. Je nach der individuellen Geschmacksrichtung können auch Vögel und Käfer als Zukost genommen werden. Gehaltene Tiere sind durchwegs stark an Fisch, etwas weniger an Fleisch interessiert. Kleinsäuger und Reptilien werden verschmäht.

Wir unterscheiden sieben verschiedene Lautäußerungen

1. Zwitschern

Infantiler Unlust- und Bettellaut; mit starker Intensität schrill, in Pfeifton ausklingend, zeigt es auch beim adulten Tier „Unlust“ an.

2. *Klaffen*
Bettellaut und Kontaktruf.
3. *Schnaufen*
Meist als Einleitung der Kläffstrophe gebraucht.
4. *Zirpen*
Beschwichtigungslaut in der Mutter-Kind-Beziehung. Begrüßungslaut; vielleicht auch Laut mit Demutstönung.
5. *Fauchen*
Schreckreaktion und Drohbedeutung.
6. *Zischen*
Ausdruck starker Erregung („Wut“).
7. *Kreischen*
Zeichen höchster Erregung, gekoppelt mit Angriff, oft dem Biß unmittelbar vorhergehend.

Der Wickelbär schläft seitlich oder vertikal eingerollt, bei hohen Temperaturen ausgestreckt. Nach dem Erwachen gähnt er, streckt den Rücken kreuzhohl (kein Katzenbuckeln) und kratzt die verschiedenen Körperareale geschickt mit dem Fuß, oder mit den Händen rasch und alternierend. Eine soziale Körperpflege beschränkt sich allein auf das Mutter-Kind-Verhältnis.

In *freier Wildbahn* leben Wickelbären solitär oder in kleinen Verbänden, innerhalb derer nur ein lockerer Zusammenhang besteht. Zur Zeit der Hitze des ♀ finden die Geschlechter (vielleicht auch mit Hilfe der Hautdrüsenorgane) zusammen und sondern sich vom Verband ab. Das trächtige ♀ verläßt oder verjagt noch vor dem Wurf das ♂ und zieht das Junge allein auf.

Die *Drüsenausstattung* (Mandibulardrüsen, Kehldrüse, Bauchorgan) wird bereits beim halbwegsigen, männlichen Tier zur Markierung (Orientierung, Kollektivterritorium), bei geschlechtsreifen Tieren auch zur sexuellen Stimulation des ♂ benützt (dieses leckt, einleitend zur Paarung, Sekret, das es aus den Drüsen des ♀ herausgepreßt hat, auf). Leider konnte kein weibliches Jungtier aufgezogen werden, so daß die Frage einer möglichen Markierung durch das ♀, ähnlich der beim ♂ beobachteten, nicht geklärt werden konnte.

Einleitend zum, bzw. während des Deckaktes, macht das ♂ mit einem besonders differenzierten, proximalen Carpalesambeen Stimulationsbewegungen an den Flanken des ♀.

Wickelbären besitzen einen individuellen Wohnbereich (jedes Tier hat seinen eigenen Schlafplatz, meist in einem hohlen Baum) und einen sozialen Futterbereich (mehrere Tiere können auf dem selben fruchttragenden Baum zusammentreffen).

Die Tiere sind nachtaktiv und dürften sich an gewohnte Wege halten. Besonders aktiv sind die Wickelbären von Einbruch der Dunkelheit bis kurz nach Mitternacht; danach werden ein oder mehrere Schlafpausen eingelegt. In Gefangenschaft kann am frühen Morgen eine letzte, kurze Aktivitätsperiode einsetzen.

Weitere Beiträge, besonders über das Freileben von Wickelbären, sind dringend notwendig, um die noch bestehenden Lücken in unserem Wissen über diese Art zu füllen.

Summary

The purpose of this work is to establish as complete an ethogram as possible with special consideration to the development of the young about which little is known. Since 1956, six Kinkajous (4 ♂♂, 2 ♀♀) have been under observation at the Rio Grande Zoo. In addition, observations made in the wild were used in this investigation.

Between 1957 and 1960 one female, one young of undetermined sex and three males were born at this Zoo. The first two mentioned perished. One young was removed from the mother at five weeks, another (at 3 months) when it was nearly weaned, and the third was isolated shortly after birth and bottle-raised.

At birth the young is well developed, but with the eyes closed. The external ear canals may be closed or open. It does not exhibit either the "Milchtritt" (treading of the udder), so characteristic of many mammals, or the "Spaltenappetenz" (attempts to burrow under the mother), known from rodents. The tail, which is strongly curled at birth, grasps reflexly within the first few days, but is not fully capable of purposive grasping until the end of a slow maturation process of 3½ months.

The orientation of the newborn takes place through its perception of thermal, vibratory, and olfactory stimuli; acoustical stimuli are noticed at 16 days and optical ones at 1 month.

The locomotion of the nestling during the first weeks is accomplished by uncoordinated crawling in which the abdomen is dragged on the ground or elevated for only brief periods. At 2 months hopping is matured, followed at 10 weeks by running and climbing and at 3½ months by jumping.

Each night after the sixth week, the mother transports the infant on increasingly longer

excursions from the nestbox into the cage. Using her teeth the mother carefully grasps the young by the throat and always carries it in this manner; as the baby grows older and heavier the mother also circles it with one arm and presses the struggling youngster to her ventral side. Toward the end of the 3rd month the infant is becoming more and more capable of independent locomotion, but before the age of 3 months it will not follow the mother to the forage tree. It could not be ascertained exactly when the mother weans her young, but it is thought to occur at about 4 months. A certain mother-child relationship persists at least until the age of 6 months.

At 8 weeks solid food is tried, and at 10–12 weeks anything palatable is consumed. Food is composed primarily of fruits and vegetables, and of bird eggs as well. According to the individual preferences, birds or beetles may be accepted. Captive specimens are much interested in fish and to a lesser degree in meat. Small mammals and reptiles are not eaten.

We distinguish 7 different vocal expressions:

1. *Twitter*, Infantile sound of displeasure and for begging; at high intensity the sound being shrill and ending in a whistle, indicates displeasure and fear at the adult as well.
2. *Barking*, Begging and contact call.
3. *Puffing*, Mainly used as an introduction to the barking sound.
4. *Chirping*, Soothing sound in the maternal behaviour. Greeting sound; perhaps with submissive meaning.
5. *Spitting*, Fear and warning sound.
6. *Hissing*, Expression of strong excitement ("rage").
7. *Screaming*, Sign of highest excitation, associated with attack; often used immediately prior to biting.

The Kinkajou sleeps curled laterally or vertically, or at high environmental temperatures, stretched out. After awakening it yawns, stretches the back by depression (not arching as in the felines), and skillfully scratches the various parts of its body, using either a single foot or both hands rapidly and alternately. Social body grooming is restricted to the mother-young relation.

In the wild Kinkajous live alone or in small loosely associated groups. At the time of the oestrus, ♂ and ♀ meet (aided perhaps by means of glandular secretion) and leave the group. The pregnant ♀ abandons or drives the ♂ away before she litters and rears the young alone.

The *glandular apparatus* (mandibular glands, throat gland, abdominal gland) is used by the half grown and adult ♂ to mark objects in his environment (orientation, establishing a collective territory) and by the mature animals also as a means of sexual stimulation of the ♀ who licks the secretion which he has squeezed from the ♀ glands. Unfortunately, because no ♀ young could be raised, it could not be ascertained whether or not the ♀ uses her glands for marking as does the ♂.

Preliminary to and during the act of copulation, the ♂ uses the proximal, carpal sesamoid structures that are peculiar to his sex to make stimulatory movements on the flanks of the ♀.

Kinkajous possess individual living areas (each animal has its own sleeping quarter, usually in a hollow tree) and a social feeding ground (several animals may gather at the same fruit-bearing tree).

The animals are nocturnal and presumably travel along habitual routes. They are especially active from dusk until shortly past midnight, after which they pause for one or more naps. In captivity, these animals may exhibit a last, brief period of activity in the early morning.

Additional information about the animal's behaviour in its natural habitat is needed to fill remaining gaps in our knowledge of this species.

Résumé

Le but de cet ouvrage est d'établir d'une façon aussi complète que possible un éthogramme sur le Kinkajou en insistant surtout sur le développement des petits dont on connaît très peu de choses. Depuis 1956 on a eu l'occasion d'en observer six (4 ♂♂, 2 ♀♀) au Zoo Rio Grande. En plus, dans cet article on se servira de faits observés chez les Kinkajous à l'état sauvage.

Entre 1957 et 1960 une femelle, un petit de sexe indéterminé, et trois mâles sont nés dans ce zoo. Les deux premiers sont morts. Un des petits a été oté à sa mère à l'âge de cinq semaines, un autre (à l'âge de trois mois) quand il était presque sevré, et le troisième a été isolé tout de suite après sa naissance et élevé au biberon.

À la naissance les petits sont bien développés, ayant seulement les yeux fermés. Les canaux de l'oreille externe sont fermés ou ouvertes. Ils ne s'exercent ni à fouler la mamelle ni à essayer de se fourrer sous la mère comme font les rongeurs. La queue, qui est en forme de rond à la naissance devient prenante instinctivement dans les premiers jours, mais elle ne saisit pas volon-

tairement avant la fin de la longue période de maturation, période qui dure presque quatre mois.

L'orientation du nouveau-né se produit par sa perception des incitations motrices de chaleur, de vibration, et de l'odorat. Les incitations de l'ouïe se remarquent à l'âge de seize jours, et celles de la vision se remarquent vers l'âge d'un mois.

La locomotion du petit pendant les premières semaines consiste d'un mouvement traînant non coördiné. Dans ce mouvement le ventre traîne par terre ou se soulève pendant quelques instants seulement. A deux mois le petit sait sautiller; à dix semaines, il court et il grimpe; et à trois mois et demi, il saute.

Chaque nuit après la sixième semaine la mère transporte le petit et l'emmène ainsi faire des promenades qui deviennent de plus en plus longues, depuis le lit jusqu'à la cage. En se servant de ses dents, la mère prend le petit par la gorge avec précaution. Elle le transporte toujours de cette façon. Quand le petit devient plus lourd, la mère l'entoure de sa patte et serre son petit qui se débat contre son ventre. Vers la fin du troisième mois, le petit devient de plus en plus capable de se promener tout seul mais avant l'âge de trois mois il ne suivra pas sa mère jusqu'à l'arbre de fourrage. On n'a pas pu déterminer le moment exacte du sevrage, mais l'on pense que ce doit être vers l'âge de quatre mois. Un certain rapport maternel existe entre la mère et le petit jusqu'à l'âge de six mois.

A huit semaines les petits essayent une nourriture solide, et à dix à douze semaines, ils mangent tout ce qui est mangeable. La nourriture consiste surtout de fruit, de légumes, et d'oeufs d'oiseaux. Selon des individus, certains des Kinkajous mangent des oiseaux ou même des coléoptères. Ceux qui vivent en captivité s'intéressent beaucoup au poisson et à un moindre degré, à la viande. Ils ne mangeront ni des petites mammifères ni des reptiles.

On a distingué sept expressions vocaliques:

1. *Gazouillement*. Son enfantin de mécontentement, employé pour supplier. Son aigu qui se termine par un sifflement. Ce son indique, aussi bien chez les bêtes adultes le mécontentement et la peur.
2. *Aboiement*. Pour la supplication et pour l'accouplement.
3. *Soufflement*. Surtout employé comme introduction au son d'aboïement.
4. *Grésillement*. Son caressant associé aux actes maternels. Son des salutation avec un sens peut-être de sousmission.
5. *Crachement*. Signe de peur ou d'alerte.
6. *Sifflement*. Epression de grande colère.
7. *Hurllement*. Signe du plus grand énervement, associé à l'attaque. Souvent employé juste avant de mordre.

Le Kinkajou dort enroulé ou horizontalement ou verticalement, ou, quand il fait très chaud, étendu. En se réveillant il baille, s'étire le dos par une dépression (non en se cambrant comme le font les félins) et se gratte d'une façon très adroite, toutes les parties du corps, en se servant d'une seule patte de derrière ou des deux pattes de devant, l'une après l'autre avec des gestes très rapides. Le panage social s'observe uniquement dans la relation entre la mère et le petit.

A l'état sauvage, les Kinkajous vivent seuls ou en groupes assez peu unis. A l'époque de l'oestre, le mâle et la femelle se rencontrent (aidés peut-être par les sécrétions glandulaires) et quittent le groupe. La femelle enceinte abandonne ou chasse le mâle avant de mettre bas, et elle élève ses petits seule.

L'appareil glandulaire (les glandes mandibulaires, la glande de la gorge, la glande du ventre) est employé par le mâle adolescent et l'adulte pour marquer des objets de son environnement (orientation, établissement d'un territoire collectif) et par les adultes comme moyen d'excitation sexuel pour le mâle qui lèche la sécrétion qu'il fait sortir des glandes de la femelle. Malheureusement, parce qu'on n'a pas pu élever une femelle, on n'a pas pu savoir si la femelle se sert de ses glandes pour s'orienter, comme le fait le mâle.

Avant et pendant l'acte de copulation, le mâle se sert de structures proches carpiennes sésamoïdes qui sont particulières à son sexe pour produire des mouvements stimulants sur les flancs de la femelle.

Le Kinkajou possède un habitat individuel (chaque animal a son coin pour dormir, d'habitude un arbre creux) et un endroit où il mange en groupe (plusieurs animaux se rassemblent près du même arbre fruitier).

Ces animaux sont nocturnes et l'on croit qu'ils se déplacent suivant des pistes habituelles. Ils sont très actifs particulièrement pendant la période qui s'étend du coucher du soleil jusqu'à passé un peu minuit, après quoi ils s'arrêtent pour faire un ou plusieurs sommes. Quand ils sont tenus captifs, ces animaux peuvent avoir une courte période d'activité au petit matin.

Nous avons encore besoin d'un supplément d'information au sujet du comportement de ces animaux dans leur habitat naturel afin de boucher les lacunes qui existent encore dans notre connaissance de cette espèce.

Literatur

- ANTHONY, H. E. (1916): Panama Mammals Collected in 1914-1915; Bull. Amer. Mus. Nat. Hist. Vol. 87. — ASDELL, S. A. (1946): Patterns of Mammalian Reproduction; Ithaca, New York, Comstock Publishing Co. — BEEBE, HARTLEY, HOWES (1917): Tropical Wildlife in British Guiana. Vol. 1, New York, Zool. Soc. — BOETTICHER, H. v. (1958): Die Halbaffen und Koboldmakis: Neue Brehm-Bücherei, Heft 211, Ziemsen-Verlag, Wittenberg. — BREHM's Tierleben (1930): Ausgabe von Heck-Hilzheimer; Leipzig. — CABRERA, A. (1940): Historia Natural Ediar Mamíferos Sud-Americanos; Compañía Argentina de Editores. — EIBL-EIBESFELDT, I. (1950 a): Über die Jugendentwicklung des Verhaltens eines männlichen Daches (*Meles meles* L.) unter besonderer Berücksichtigung des Spieles; Z. f. Tierpsychol. 7, 327-355. — EIBL-EIBESFELDT, I. (1950 b): Beiträge zur Biologie der Haus- und Ahrenmaus, nebst einigen Beobachtungen an anderen Nagern. Z. f. Tierpsychol. 7, 558-587. — EIBL-EIBESFELDT, I. (1953 a): Zur Ethologie des Hamsters (*Cricetus cricetus* L.); Z. f. Tierpsychologie 10, 204-254. — EIBL-EIBESFELDT, I. (1953 b): Eine besondere Form des Duftmarkierens beim Riesengalago, *Galago crassicaudatus* E. GEOFFROY 1812; Säugetierkundl. Mitteilg. 1, 171-173. — ENDERS, R. K. (1935): Mammalian Life Histories from Barro Colorado Island, Panama; Bull. Mus. of Comp. Zoology at Harvard College, Vol. LXXVIII. No. 4. — FIEDLER, W. (1957): Beobachtungen zum Markierungsverhalten einiger Säugetiere; Z. f. Säugetierkunde, Bd. 22, 57-76. — GAUMER, G. F. (1917): Mamíferos de Yucatán. Dept. Talleres Graficos; Secretaria de Fomento, Mexico. — GOLDMAN, E. A. (1920): Mammals of Panama; Smith. Misc. Coll. Vol. 69, Washington D. C. — GOODWIN, G. G. (1946): Mammals of Costa Rica; Bull. Amer. Mus. Nat. Hist. Vol. 87. — GRZIMEK, B. (1948): Die Radfahrreaktion; Z. f. Tierpsychol. 6, 41-44. — HALL, E. R. & NELSON, K. R. (1959): The Mammals of North America. Vol. II. The Ronald Press Co. New York. — HEDIGER, H. (1948): Kleine Tropenzoologie; Basel, Verlag f. Recht u. Gesellschaft A. G. — HEDIGER, H. (1949): Säugetierterritorien und ihre Markierung. Bijdragen tot de Dierkunde. Vol. 28; Leiden, E. J. Brill. — HEDIGER, H. (1954): Skizzen zu einer Tierpsychologie im Zoo und im Zirkus; Zürich. — HELLER, E. (1932): The Kinkajou, with Notes on the First Record of Breeding and Rearing in Captivity; Bull. Zool. Soc. Milwaukee. — HERTER, K. u. OHM-KETTNER, I.-D. (1954): Über die Aufzucht und das Verhalten zweier Baumratter (*Martes martes* L.); Z. f. Tierpsychol. 11, 113-137. — HOLZAPFEL, M. (1939): Über Bewegungstereotypien bei gehaltenen Säugern; Z. f. Tierpsychol. 2, 46-72. — KOENIG, L. (1960): Das Aktionssystem des Siebenschläfers (*Glis glis* L.); Z. f. Tierpsychol. Bd. 17, 4, 427-505. — KOLAR, K. (1960): Beobachtungen am Plumplori; „Die Pyramide“. Innsbruck. Nr. 4/8. Jahrg. — LEOPOLD, S. A. (1959): Wildlife of Mexico. Univ. of Calif. Press. Berkeley and Los Angeles. — LORENZ, K. (1935): Der Kumpan in der Umwelt des Vogels; J. f. Orn. 83. — NOLTE, A. (1958): Beobachtungen über das Instinktverhalten von Kapuzineraffen (*Cebus apella* L.) in Gefangenschaft; Behavior 12, 183-207. — Pocock, R. I. (1921): The External Characters and Classification of the Procyonidae. Proc. Zool. Soc. London. Pt. 1. 389-422. — SCHAFFER, J. (1940): Die Hautdrüsenorgane der Säugetiere; Berlin und Wien. — SCHNEIDER, K. M. (1950): Aus der Jugendentwicklung einer künstlich aufgezogenen Schimpansin; Z. f. Tierpsychol. 7, 485-558. — SEITZ, A. (1950): Untersuchungen über angeborene Verhaltensweisen bei Caniden. I. Z. f. Tierpsychol. 7, 1-46. — SKUTCH, A. F. (1960): A Forest View of Kinkajous. Animal Kingdom. Vol. LXIII. No. 1, Bull. New York Zool. Soc. — STEINIGER, F. (1950): Beiträge zur Soziologie und sonstigen Biologie der Wanderratte; Z. f. Tierpsychol. 7, 356-379. — TATE, G. H. H. (1931): Random Observations on Habits of South American Mammals; J. of Mammalogy, Vol. 12, No. 3. — TINBERGEN, N. (1940): Die Übersprungbewegung; Z. f. Tierpsychol. 4, 37-60. — TINBERGEN, N. (1953): Social Behaviour in Animals; with Spezial Reference to Vertebrates; London, Methuen & Co. u. John Wiley and Sons, New York. — TINBERGEN, N. (1959): Einige Gedanken über „Beschwichtigungsgebärden“; Z. f. Tierpsychol. 16, 651-665.

Anschrift des Verfassers: Zoodirektor Dr. Ivo POGLAYEN, 903 Tenth Streeth SW, Albuquerque, New Mexico, USA

Serologische Untersuchungen zur Frage der verwandtschaftlichen Beziehungen von *Pan paniscus* SCHWARZ 1929 zu anderen Hominoiden¹

Von J. SCHMITT, W. SPIELMANN und M. WEBER²

Aus dem Zoologischen Garten Frankfurt/Main

Direktor: Prof. Dr. Dr. B. Grzimek

und dem Blutspendedienst der Universitätskliniken Frankfurt/Main

Direktor: Prof. Dr. W. Spielmann

Eingang des Ms. 29. 4. 1961

Die von SCHWARZ (36) als Unterart beschriebene, in der Eingeborenensprache als Bonobo bezeichnete Zwergform des Schimpansen wird im bisher vorliegenden Schrifttum recht unterschiedlich beurteilt. Einige Autoren (33, 35, 36, 37) betrachten ihn als Unterart, andere als Art (9, 15, 16, 24, 34), wieder andere sogar als selbständige Gattung (41). Sie stützen ihre Auffassungen auf morphologische Untersuchungen, teilweise auch auf Studien des Verhaltens.

Der Zwergschimpanse Bonobo, der in den Wäldern unmittelbar südlich des Kongobogens beheimatet ist, wird von SCHWARZ (36) erstmals als *Pan satyrus paniscus* (= Unterart) beschrieben. COOLIDGE (9) erhebt ihn zu einer eigenen Art. SCHWARZ (37) entgegnet ihm mit dem Hinweis: „dwarfing does not only occur in the chimpanzee of the Equateur province“ und verweist auf ähnliche Fälle. RODE (33), der sich eingehend mit dem Bonobo beschäftigt hat, führt ihn wie SCHWARZ nur als Unterart. SCHOUTEDEN (34), MILLER (24) und FRECHKOP (16) betrachten ihn als eigene Art. TRATZ und HECK (41) schlagen vor, den Zwergschimpansen zu einer eigenen Gattung „*Bonobo*“ zu erheben. Sie führen eine Reihe morphologischer und psychologischer Merkmale an, in denen sich die beiden Genera unterscheiden. Die beschriebenen Unterschiede werden von VAN DEN BERGH (2) (laut persönlicher Mitteilung an FIEDLER [15]) teilweise bestätigt. TRATZ und HECK vertreten die Ansicht, daß die Notwendigkeit zu gattungsmäßiger Abtrennung „noch durch die Angaben des Importeurs der Hella-brunner Bonobos, daß Bonobos neben Schimpansen im gleichen Gebiet leben, bekräftigt“ wird. SCHULTZ (35) antwortet den beiden Autoren mit dem Hinweis, daß bei größeren Reihenuntersuchungen die scheinbare morphologische Unterscheidbarkeit erheblich geringer wird. Eine Reihe der beobachteten Unterschiede führt er hauptsächlich auf die geographische Isolation zurück. Er vertritt die Ansicht, daß eine unterartliche Abtrennung genügt, daß eventuell weitere Untersuchungen eine artliche, niemals aber eine gattungsmäßige Abtrennung erforderlich machen. Gegen die hohe Bewertung der Unterschiede zwischen Schimpanse und „Bonobo“ durch TRATZ und HECK führt FIEDLER (15) noch folgende Argumente an: „Bedeutende Größenschwan-

¹ Die Untersuchungen wurden mit Unterstützung der Deutschen Forschungsgemeinschaft durchgeführt, wofür an dieser Stelle gedankt sei.

² Herrn Prof. Dr. G. SCHOOP zum 60. Geburtstag.

kungen innerhalb gesicherter Gattungen kennen wie verschiedentlich. In solchen Fällen lassen sich z. B. am Schädel auf Grund längst bekannter Allometriegesetzmäßigkeiten immer Unterschiede feststellen, wie die von TRATZ und HECK als Gattungsmerkmale angeführten. Sollte der Bonobo tatsächlich neben anderen Schimpansen vorkommen, so müßte er nach den geltenden systematischen Anschauungen auch dann nur als eigene Art gewertet werden. Vikariieren wird bekanntlich nur für verschiedene Rassen gefordert.“ Seines Erachtens ließe sich am ehesten eine – allerdings auch nur artliche – Abtrennung noch auf Grund der Verhaltensmerkmale rechtfertigen.

Serologische Untersuchungen zur Frage der verwandtschaftlichen Beziehungen von *Pan paniscus* SCHWARZ 1929 zu anderen Hominoiden liegen unseres Wissens bisher nicht vor. Wir haben deshalb den Versuch unternommen, diese Frage serologisch zu bearbeiten. Dabei bedienten wir uns folgender Tests:

1. Präzipitationstests

Seit der Einführung der Präzipitationsreaktion in die Serologie um die Jahrhundertwende hat man diese häufig zur Prüfung verwandtschaftlicher Beziehungen herangezogen. So haben bereits UHLENHUTH (42, 43), WASSERMANN und SCHÜTZE (44) und STERN (40) erkannt, daß ein Anti-Mensch-Serum nicht nur mit Menschenblut, sondern auch mit Affenbluten eine mehr oder weniger positive Reaktion liefert. Die Untersuchungen von NUTTALL (31, 32) konnten in eindrucksvoller Weise die auf morphologischem Wege gewonnenen Anschauungen über die phylogenetische Verwandtschaft der Primaten bekräftigen. Eine weitere wesentliche Erweiterung unserer Kenntnisse bezüglich der „Anthropomorphenverwandtschaft“ des Menschen haben wir den umfangreichen serodiagnostischen Untersuchungen MOLLISONS (25, 26, 27, 28) und seines Schülers VON KROGH (19, 20) zu verdanken. In neuerer Zeit hat KRAMP (17) die bisher bei den Primaten vorliegenden Ergebnisse der biologischen Eiweißdifferenzierung erschöpfend dargestellt und kritisch gesichtet.

2. Anti-Globulin-Tests

Im Jahre 1908 machte MORESCHI (29) die Beobachtung, daß das Serum einer Ziege, die wiederholt mit Kaninchenerythrozyten immunisiert wurde, einen Antikörper enthielt, der Kaninchenerythrozyten zunächst nicht agglutinierte; erst als er dem Gemisch von Ziegen Serum und Kaninchenerythrozyten das Serum eines Kaninchens, das mit normalem Ziegen Serum immunisiert war, zusetzte, trat eine Agglutination ein. Die Kaninchenerythrozyten waren zweifellos durch einen inkompletten, im Ziegen Serum enthaltenen Antikörper sensibilisiert und wurden durch das Kaninchen-Anti-Ziegenglobulin-Serum agglutiniert. MORESCHI hatte damit erstmals einen Anti-Globulin-Test durchgeführt. COOMBS, MOURANT und RACE (10, 11, 12) haben diesen Test in die menschliche Blutgruppenserologie zum Nachweis inkompletter Antikörper – namentlich Rh-Antikörper – eingeführt und die große praktische Bedeutung dieser Technik zur Lösung verschiedenster serologischer Probleme herausgestellt. Er wird in der serologischen Praxis häufig als COOMBS-Test bezeichnet. Es war naheliegend, sich der COOMBS-Technik auch in einer entsprechenden Weise bei der Prüfung auf verwandtschaftliche Beziehungen zu bedienen.

3. Anti-Globulin-Konsumptionstests

Außer dem einfachen COOMBS-Test haben wir den Anti-Globulin-Konsumptionstest angewendet, der seit den ersten Veröffentlichungen von STEFFEN (39) wegen seiner großen Empfindlichkeit in zunehmendem Maße Eingang in die praktische Serologie gefunden hat.

4. Agglutinationstests in Form von Kreuzproben

Es ist seit langem bekannt (LANDOIS [21]), daß beim Vermischen von Menschen- und Tierblut oder von Tierbluten verschiedener Arten häufig kräftige serologische Reaktionen auftreten, die wir heute als „Heteroagglutination“ und „Heterolyse“ bezeichnen. So enthalten menschliche Seren im Regelfall Heteroagglutinine, die Menschenaffenerythrozyten gegenüber agglutinatorisch oder lytisch wirksam sein können, ein Umstand, auf den bereits LANDSTEINER und MILLER (22, 23), denen wir die ersten grundlegenden serologischen Arbeiten bei Primaten verdanken, aufmerksam gemacht haben. Im Gegensatz hierzu soll nach DAHR (13) in Menschenaffenserum „nennenswertes Heteroagglutinin nicht enthalten“ sein, das gegen menschliche Erythrozyten gerichtet wäre. – Zur Prüfung der Frage, ob artspezifische Erythrozyten-Antikörper im Serum aller oder eines Teils der untersuchten Hominiden vorkommen, haben wir Kreuzproben durchgeführt. Dabei wurden die Seren mit Erythrozyten-Aufschwemmungen in schachbrettartiger Anordnung zusammengebracht. Nach beendeter Inkubationszeit wurde auf Agglutination bzw. Haemolyse untersucht.

5. Tests zur Ermittlung von Erythrozyten-Antigenen

Endlich haben wir versucht, die Antigen-Struktur der Erythrozyten bei den uns zur Verfügung stehenden Hominiden möglichst genau zu bestimmen. Die bisher vorliegenden Ergebnisse sind nämlich höchst lückenhaft, zum Teil beziehen sie sich ausschließlich auf die ABO-Gruppen, zum Teil sind sie aus methodischen Gründen unverwertbar. Auch hierüber hat KRAMP (18) in einem ausführlichen Referat kürzlich berichtet.

Methodik

1. Präzipitationstests

Die Präzipitationsreaktion, die häufig als Methode der biologischen Eiweißdifferenzierung bezeichnet wird, beruht bekanntlich darauf, daß leicht immunisierbare Versuchstiere, denen wiederholt artfremdes Eiweiß (Plasma, Serum) injiziert wird, in ihrem Organismus Antikörper (= Präzipitine) produzieren, die *in vitro* ein Präzipitat mit dem homologen Antigen hervorrufen. Die Plasma-Proteine sind spezifische Antigene, und ihre Antigen-Struktur ist um so ähnlicher, je näher einander die zu prüfenden Individuen in der biologischen Klassifizierung stehen.

Nachdem sich in den letzten Jahren herausgestellt hat, daß Ziegen besonders gute Antikörper-Bildner sind, wählten wir für die Immunisierung Kamerun-Zwergziegen des Zoologischen Gartens Frankfurt. Die Bildung der präzipitierenden Antikörper wurde durch eine siebenmalige intravenöse Injektion (Vena jugularis) von je 1,5 ml Plasma in zweitägigem Intervall induziert. Die erstmalige Gewinnung der Immunsereen erfolgte 10 Tage nach der letzten Injektion. Obgleich sämtliche Versuchstiere

schon auf die erste Injektionsserie recht gut angesprochen hatten, wurde die Immunisierung zu einem späteren Zeitpunkt nach vorangegangener Desensibilisierung (subkutane Injektion von 1,0 ml Plasma) nach dem gleichen Modus fortgesetzt, um möglichst hohe Antikörper-Titer zu erzielen.

Die Präzipitationstests wurden in Form der Ringpräzipitation durchgeführt. Mit Plasma von Menschen und von Menschenaffen wurden mit dem Verdünnungsgrad 1:10 beginnende Verdünnungsreihen angesetzt. Die einzelnen Proben wurden mit je einem Tropfen präzipitierenden Serums unterschichtet. Die Ablesung erfolgte jeweils nach 24stündiger Aufbewahrung bei + 4° C.

Die Präzipitationstests wurden teilweise mit absorbierten Immunsereen durchgeführt. Bezüglich der Absorptionen mußten wir zu einem speziellen Verfahren greifen, da bei Versuchen, eine Absorption unmittelbar mit Serum oder Plasma durchzuführen, Präzipitationen in Form einer starken Opaleszenz auftraten, die sich durch Zentrifugieren nicht beseitigen ließen und eine Verwendung der so absorbierten Immunsereen zu weiteren Präzipitationstests unmöglich machten. Es wurde also notwendig, die Absorption an der Oberfläche von Korpuskeln ablaufen zu lassen. Wie Vorversuche ergaben, eignen sich dazu am besten Erythrozyten-Stromata, auf deren Ursprung es nicht ankommt. Wir verwandten daher die am leichtesten zugänglichen menschlichen Erythrozyten-Stromata, die vor der Absorption der Immunsereen mit dem entsprechenden Serum behandelt worden waren. Erythrozyten-Stromata allein zeigten ebenfalls einen gewissen Absorptionseffekt, der sich als unspezifisch und relativ geringfügig erwies.

2. Anti-Globulin-Tests

Das Prinzip des ursprünglichen Anti-Globulin-Tests besteht darin, daß menschliche Rh-positive Erythrozyten mit einem Serum, das inkomplette Rh-Antikörper enthält, sensibilisiert werden und nach Entfernung der nicht gebundenen Eiweißkörper durch wiederholtes Auswaschen beim Zusatz von Anti-Humanglobulin-Serum agglutiniert werden. In den Anti-Globulin-Tests konnten wir die gleichen Seren verwenden, die von den Kamerun-Zwergziegen im Hinblick auf die Präzipitationsreaktion gewonnen wurden. Da bei der Immunisierung mit Plasma oder Vollserum vorwiegend Antikörper gebildet werden, die gegen die entsprechenden Globulinfraktionen gerichtet sind, können die präzipitierenden Seren ohne weiteres als Anti-Globulin-Seren benutzt werden.

Die Anti-Globulin-Seren wurden unverdünnt und in der Verdünnung 1:10 und 1:50 mit einer 20 %igen Aufschwemmung menschlicher Rh-positiver Erythrozyten, die optimal mit inkompletten Rh-Antikörpern beladen waren, auf einfachen Mikroskop-Objektträgern vermischt und nach zwei Minuten langer Inkubation auf der *Diamond-Box* auf Agglutination geprüft.

3. Anti-Globulin-Konsumptionstests

Bei den Anti-Globulin-Konsumptionstests wurden zunächst die Anti-Globulin-Seren mit Seren der verschiedenen Hominoiden absorbiert, nachdem in Vorversuchen diejenige Serum-Konzentration ermittelt worden war, die gerade ausreichte, um bei der homologen Absorption eine vollständige oder nahezu vollständige Entfernung der Antikörper zu erzielen. In diesem Falle durfte also nach Zusatz von menschlichen Rh-sensibilisierten Erythrozyten keine Reaktion auftreten. Diese Kontrolle lief in den Hauptversuchen mit.

4. Agglutinationstests in Form von Kreuzproben

Bei diesen Agglutinationstests bedienten wir uns der Röhrchentechnik, wobei in üblicher Weise je ein Tropfen Serum mit je einem Tropfen einer 2–3 %igen Erythrozyten-Aufschwemmung in physiologischer NaCl-Lösung vermischt wurde und nach 90 Minuten langer Inkubation im Wasserbad bei 37° C die erste Ablesung erfolgte. Anschließend wurde zentrifugiert, das überstehende NaCl-Serum-Gemisch abgezogen und durch ein etwa gleiches Volumen 20 %iges Rinderalbumin ersetzt. Die zweite, endgültige Ablesung erfolgte nach einem weiteren 30 Minuten langen Aufenthalt im 37° C-Wasserbad. Außer diesem Albumin-Austausch haben wir den noch empfindlicheren Trypsin-Test (30) durchgeführt. Dazu wurden die Erythrozyten zunächst mit einer 1:10 verdünnten frisch hergestellten Trypsin-Stammlösung unter Berücksichtigung eines optimalen pH-Wertes von 7,7 30 Minuten lang bei 37° C inkubiert. Nach zweimaligem Waschen der Erythrozyten mit physiologischer NaCl-Lösung zur restlosen Entfernung des noch freien Trypsins wurde eine 2–3 %ige Suspension in physiologischer NaCl-Lösung hergestellt und damit der Agglutinationstest mit den entsprechenden Seren angesetzt. Die Ablesung erfolgte nach 30 Minuten langer Inkubation im 37° C-Wasserbad.

5. Tests zur Ermittlung von Erythrozyten-Antigenen

Da zur Bestimmung der Erythrozyten-Antigene bei Menschenaffen menschliche Testseren wegen der stets darin enthaltenen Anti-Art-Antikörper nicht verwendet werden können, mußten die Agglutinationstests grundsätzlich mit Eluaten aus menschlichen Testseren angesetzt werden. Bei der Herstellung dieser Eluate kommt es darauf an, daß Stärke und Titer der Antikörper denen verwendbarer Testseren gleichkommt. Im ABO-System waren daher 5–6 Titerstufen zu verlangen, während bei den M-, N- und Rh(D)-Eluaten 4 Stufen wie bei den entsprechenden Testseren als ausreichend anzusehen sind. Bei den Eluaten von Rh-Untergruppenserum legten wir Wert darauf, entsprechend den Minimalforderungen an Testseren mindestens dreistufige Eluate zu verwenden. Bei der Herstellung von Eluaten gingen wir normalerweise von 1 ml Erythrozyten-Sediment aus, welches mit dem gleichen Volumen des entsprechenden Antiserums 1 Stunde lang bei der jeweiligen optimalen Temperatur inkubiert wurde. Danach wurde das überstehende Antiserum abgegossen, die Erythrozyten 4–5mal mit eiskühler physiologischer NaCl-Lösung ausgewaschen und nach sorgfältigem Abpipettieren der letzten Waschflüssigkeit, die zur Untersuchung auf Freiheit von Antikörpern jeweils aufgehoben wurde, mit $\frac{1}{2}$ Volumen physiologischer NaCl-Lösung versetzt. Unter mehrfachem Aufschütteln wurde dieses Gemisch im Wasserbad auf 56° C erhitzt und in auf 60° C vorgewärmten Zentrifugenbechern kurz (1–2 Minuten) bei 2–3000 rpm zentrifugiert. Unmittelbar danach mußte die überstehende Lösung abpipettiert werden und mit den so gewonnenen Eluaten innerhalb 12 Stunden der entsprechende Agglutinationstest angesetzt werden. Die Agglutinationsversuche wurden in den üblichen Tests angesetzt: bei kompletten Antikörpern mit NaCl-Aufschwemmungen der Erythrozyten nach 30 Minuten langer Inkubation bei Zimmertemperatur, bei inkompletten Antikörpern nach dem Albumin-Austausch-Test in der von DUNSFORD und BOWLEY (14) angegebenen Technik. Zur Prüfung auf ausreichende Empfindlichkeit der Eluate wurden als Kontrollen homologe menschliche Erythrozyten mitgeführt; die Abwesenheit von nichtantikörpergeprägten menschlichen Serum-eiweißkörpern ergab sich aus dem negativen Ausfall der Untersuchung der letzten Waschflüssigkeit. Den Nachweis von Blutgruppensubstanz im Serum, Speichel und Urin haben wir jeweils in Inhibitionstests geführt. Während das Serum ohne jede

Tabelle 2

Präzipitationsreaktion

Anti-Schimpansen-Serum absorbiert mit menschlichem Serum

	1:10	1:20	1:40	1:80	1:160	1:320	1:640	1:1280
Menschl. Plasma	—	—	—	—	—	—	—	—
Bonoboplasma	+++	++	++	+	±	—	—	—
Schimpansenplasma	+++	++	++	+	±	—	—	—
Orangplasma	+++	++	+	±	—	—	—	—
NaCl-Kontrolle	—	—	—	—	—	—	—	—

Tabelle 3

Präzipitationsreaktion

	1:10	1:20	1:40	1:80	1:160	1:320	1:640	1:1280
<i>a. Anti-Schimpansen-Serum absorbiert mit Bonoboserum</i>								
Menschl. Plasma	(+)	±	±	—	—	—	—	—
Bonoboplasma	++	++	+	+	+	±	—	—
Schimpansenplasma	++	++	+	+	(+)	±	—	—
Orangplasma	(+)	±	—	—	—	—	—	—
NaCl-Kontrolle	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>b. Anti-Schimpansen-Serum absorbiert mit Schimpansen Serum</i>								
Menschl. Plasma	+	+	±	—	—	—	—	—
Bonoboplasma	++	++	++	++	+	±	±	—
Schimpansenplasma	++	++	++	++	+	±	±	—
Orangplasma	±	—	—	—	—	—	—	—
NaCl-Kontrolle	—	—	—	—	—	—	—	—

gen, aber verwandten Plasmen die Spezifität der Reaktionen einzuengen. Wie bereits erwähnt, bedienten wir uns eines besonderen Absorptionsverfahrens unter Verwendung menschlicher Erythrozyten-Stromata, die mit Plasma-Eiweißkörpern beladen waren. Bei dieser Versuchsserie gelang es am ehesten, die Anti-Mensch-Quote aus den Anti-Menschenaffen-Seren mit menschlichem Plasma, das an Stromata menschlicher Erythrozyten angelagert war, zu absorbieren (Tabelle 2). Dagegen vermochten die mit Menschenaffenplasma inkubierten Erythrozyten-Stromata anscheinend nicht, die korrespondierenden Anti-Menschenaffen-Antikörper elektiv zu absorbieren; die Absorptionen führten lediglich zu einer Abschwächung sämtlicher Titer (Tabelle 3), so daß Wiederholungsabsorptionen wenig sinnvoll erschienen. Diese unterschiedlichen Ergebnisse erhellen nur die bekannte Tatsache, daß die Distanz des Menschen zu den Menschenaffen größer ist, als die Distanz der einzelnen Menschenaffen-Arten untereinander. Auch die Ergebnisse mit absorbierten Anti-Seren lassen in jedem Fall erkennen, daß sogar quantitativ keine Unterschiede im antigenen Verhalten der Plasma-eiweißkörper zwischen Bonobo und Schimpansen in Erscheinung treten. Die Präzipitationsreaktionen – auch mit absorbierten Anti-Seren – sind offenbar zur feineren serologischen Differenzierung der Partialantigene nicht empfindlich genug.

2. Anti-Globulin-Tests

Als wir die Anti-Globulin-Tests in der oben beschriebenen Versuchsanordnung ansetzten, gingen wir von der Überlegung aus, daß die Anti-Menschenaffenglobulin-Seren vielleicht „stellvertretend“ für das Anti-Humanglobulin-Serum in diese Reaktion eintreten könnten und daß diese Fähigkeit graduell verschieden und vom Grad der Globulin-Verwandtschaft abhängig sei.

Die Ergebnisse der Tabelle 4 zeigen, daß die Fähigkeit, an Stelle des Anti-Humanglobulin-Serums wirksam zu sein, beim Anti-Bonoboglobulin-Serum am größten und deutlich stärker als beim Anti-Schimpansenglobulin-Serum ist; die Kapazität des Anti-Orangglobulin-Serums ist am geringsten. Diese Ergebnisse lassen darauf schließen, daß die Globulin-Verwandtschaft bezogen auf den Menschen beim Bonobo am größten ist. Im Gegensatz zu den Präzipitationstests waren hier Unterschiede zwischen Bonobo und Schimpansen festzustellen.

Tabelle 4

Anti-Globulin-Tests¹

Verdünnung	AHG-Serum	ABG-Serum	ASG-Serum	AOG-Serum
<i>1. Anti-Globulin-Seren absorbiert mit Schimpansen-Erythrozyten</i>				
1: 1	++++	++++	++++	++++
1:10	++++	++++	+++	++
1:50	++++	+++	+	—
<i>2. Anti-Globulin-Seren absorbiert mit Bonobo-Erythrozyten</i>				
1: 1	++++	++++	++++	++++
1:10	++++	++++	+++	++
1:50	+++	++++	+	—
<i>3. Anti-Globulin-Seren, unabsorbiert</i>				
1:50	++++	++++	+++	++

¹ Als Indikator dienten Rh-sensibilisierte menschliche Erythrozyten.

3. Anti-Globulin-Konsumptionstests

Wir gingen noch einen Schritt weiter und führten den Anti-Globulin-Test mit absorbierten Anti-Globulin-Seren durch, wobei Rh-sensibilisierte menschliche Erythrozyten als „Indikator“ dienten. Dabei wurde die Frage geprüft, inwieweit menschliches Serum und Menschenaffenserum in der Lage sind, Antikörper aus den Anti-Globulin-Seren zu „konsumieren“. Es zeigte sich, daß mit Bonoboserum die größte Abschwächung der im Anti-Humanglobulin-Serum enthaltenen Antikörper erzielt werden konnte, während Schimpansenserum und vor allem Orangserum weit weniger Antikörper zu binden vermochten (Tabelle 5, I). Die Konsumptionstests mit den Anti-Menschenaffenglobulin-Seren brachten eine Bestätigung der im Anti-Humanglobulin-Konsumptionstest ermittelten Ergebnisse: Im Anti-Bonoboglobulin-Konsumptionstest blieben bei den gewählten Verdünnungen nach der Absorption mit menschlichem Serum und Bonoboserum die Agglutinationen aus, nicht so nach der Absorption mit Schimpansenserum (++) und Orangserum (+++). Im Anti-Schimpansenglobulin-Konsumptionstest vermochte das homologe Schimpansenserum bei der

Tabelle 5

Anti-Globulin-Konsumptionstests

1. Anti-Humanglobulin-Konsumptionstest			
AHG-Serum + Menschl. Serum	Rh =		+
AHG-Serum + Bonoboserum	sensibilisierte		+
AHG-Serum + Schimpansenserum	menschliche		+++
AHG-Serum + Orangserum	Erythrozyten		++++
2. Anti-Bonoboglobulin-Konsumptionstest			
ABG-Serum + Menschl. Serum	Rh =		—
ABG-Serum + Bonoboserum	sensibilisierte		—
ABG-Serum + Schimpansenserum	menschliche		++
ABG-Serum + Orangserum	Erythrozyten		+++
3. Anti-Schimpansenglobulin-Konsumptionstest			
ASG-Serum + Menschl. Serum	Rh =		++
ASG-Serum + Bonoboserum	sensibilisierte		++
ASG-Serum + Schimpansenserum	menschliche		—
ASG-Serum + Orangserum	Erythrozyten		++
4. Anti-Orangglobulin-Konsumptionstest			
AOG-Serum + Menschl. Serum	Rh =		+++
AOG-Serum + Bonoboserum	sensibilisierte		+++
AOG-Serum + Schimpansenserum	menschliche		++
AOG-Serum + Orangserum	Erythrozyten		+

gewählten Versuchsanordnung sämtliche Antikörper zu binden, nach der Absorption mit den heterologen Seren kam es zu deutlichen Agglutinationen. Im Anti-Orangglobulin-Konsumptionstest war der Antikörper-Verbrauch durch das homologe Orangserum am stärksten, etwas geringer durch das Schimpansenserum, am schwächsten durch das Bonobo- und Menschen Serum. Diese Ergebnisse zeigen somit deutliche Unterschiede in der Fähigkeit der Menschen- und Menschenaffen Seren, Antikörper aus den verschiedenen Anti-Globulin-Seren zu „konsumieren“. Sie lassen auf eine im Vergleich zum Schimpansen nähere Globulin-Verwandschaft des Bonobos mit dem Menschen schließen.

4. Agglutinationstests in Form von Kreuzproben

Im NaCl-Milieu haben wir keine durch Anti-Art-Antikörper bedingte Reaktionen beobachten können. Dagegen ließen sich mit der empfindlicheren Albumin- und Trypsintechnik solche nachweisen. In den Tabellen 6 und 7 werden einige Ergebnisse der Kreuzproben wiedergegeben. Beim Vergleich der Tabellen sieht man, daß zwar die im Albumintest erhaltenen Resultate im Prinzip gut mit denen des Trypsintests übereinstimmen, daß aber der letztere, gemessen an der Stärke der Reaktionen, deutlich überlegen ist. Dieser Besprechung sollen daher die Ergebnisse des Trypsintests zugrunde gelegt werden. Bei dem Schimpansen „Yindi“, dem Bonobo „Camillo“ und dem Orang „Rui“ handelte es sich, wie wir mit gereinigten Agglutininen (Eluat) feststellen konnten, um Individuen der serologischen Gruppe A. Infolgedessen muß angenommen werden, daß die Agglutinationen der menschlichen A₁-Erythrozyten im

Tabelle 6

Kreuzversuch

Menschenaffen-Erythrozyten – Menschenaffen-Seren

Erythrozyten von	Serum von			
	Gorilla „Flughafen“	Schimpanse „Yindi“	Bonobo „Camillo“	Orang „Rui“
<i>1. Albumin-Test</i>				
Schimpanse „Yindi“	—	—	—	—
Schimpanse „Popeye“	h	—	—	—
Schimpanse „Alice“	h	—	—	(+)
Bonobo „Camillo“	+	—	—	++
Bonobo „Eicha“	h	—	—	++
O r a n g „Rui“	—	—	—	—
Human-Erythrozyten				
A ₁	+	+	—	+
A ₂	—	++	—	+
B	—	+++	++	h
O	—	—	—	+
<i>2. Trypsin-Test</i>				
Schimpanse „Yindi“	(+)	—	—	ph
Schimpanse „Popeye“	h	—	—	+
Bonobo „Camillo“	h	—	—	ph
Schimpanse „Alice“	+ph	—	—	ph
Bonobo „Eicha“	h	—	—	h
O r a n g „Rui“	h	+	h	—
Human-Erythrozyten				
A ₁	++	+	—	+
A ₂	—	h	h	h
B	—	++++	(+)	+++
O	—	+++	—	+++ph

Serum des Schimpansen „Yindi“ und des Orangs „Rui“ durch Anti-Menschenerythrozyten-Antikörper bedingt wurden. Die kräftigen Agglutinationen menschlicher A₂- und O-Erythrozyten im Serum dieser beiden Menschenaffen könnten durch ein Anti-H-Agglutinin³ hervorgerufen worden sein, möglicherweise waren auch hier Anti-Art-Antikörper beteiligt. Inwieweit die eine oder andere Komponente wirksam war, hätte nur in Absorptionsversuchen geklärt werden können. Die komplette Hämolyse der menschlichen B-Erythrozyten dürfte teilweise oder ganz durch in den Menschenaffen-seren enthaltenes Isoagglutinin vom Typ Anti-B verursacht worden sein. Im Serum des Bonobos „Camillo“ waren keine artspezifischen Antikörper enthalten. In diese Untersuchungen konnte das Serum eines etwa einjährigen Gorilla-Kindes einbezogen werden. Es handelte sich, wie wir im Serum-Inhibitionstest nachweisen konnten, um

³ Bekanntlich wurden als Anti-H-Antikörper ursprünglich solche Heteroantikörper bezeichnet, die menschliche O-Erythrozyten stark, A₂- und A₂B-Erythrozyten etwas schwächer und die Erythrozyten der übrigen sehr schwach agglutinieren.

ein Individuum der serologischen Gruppe B. Das gestattete Isoagglutinin Anti-A war jedoch im Serum nicht vorhanden, was im Kindesalter durchaus möglich ist; auch Anti-Menschenerythrozyten-Antikörper ließen sich nicht feststellen.

Die Befunde der Tabelle 6 zeigen, daß in den Menschenaffenseren nicht nur Anti-Art-Antikörper vorkommen können, die gegen menschliche Erythrozyten gerichtet sind, sondern daß wir gleichzeitig starke artspezifische Antikörper in den Menschenaffenseren in allen Reaktionsansätzen nachweisen konnten, die den Erythrozyten anderer Menschenaffengattungen gegenüber agglutinatorisch oder lytisch wirksam waren. So fanden wir im Orangserum artspezifische Antikörper gegen Schimpansen- und Bonoboerythrozyten, im Gorillaserum solche gegen Schimpansen-, Bonobo- und Orangerythrozyten und im Schimpansen- und Bonoboserum Anti-Orangerythrozyten-Antikörper. Wir fanden aber keine Anti-Art-Antikörper im Schimpansen und Bonoboserum, die wechselseitig gegen ihre Erythrozyten gerichtet gewesen wären. (Leider standen bei diesen Untersuchungen keine Gorillaerythrozyten zur Verfügung, so daß über das etwaige Vorkommen von Anti-Gorillaerythrozyten-Antikörpern im Schimpansen-, Bonobo- und Orangserum nichts ausgesagt werden kann.)

5. Tests zur Ermittlung von Erythrozyten-Antigenen

Es konnten insgesamt 23 Menschenaffen des Zoologischen Gartens Frankfurt hinsichtlich ihrer Erythrozyten-Antigene untersucht werden. Von 15 Individuen stand Blut als Untersuchungsmaterial zur Verfügung, während wir uns bei den übrigen 8 auf den

Tabelle 7

Antigen-Nachweis an Menschenaffen-Erythrozyten

	Anti-A	Anti-B	Anti-M	Anti-N	Eluat					Anti-C	Anti-D	Anti-E	Anti-c	Anti-e	Antigen-Struktur
Schimpanse															
„Yindi“	+	—	+	—	—	+	—	—	—						A M (—D—)
„Buta“	+	—	+	—	—	+	—	—	—						A M (—D—)
„Irumu“	+	—	—	—	—	—	—	—	—						A (— — —)
„Popeye“	+	—	+	—	—	—	—	—	—						A M (— — —)
„Alice“	—	—	+	—	—	—	—	—	—						O M (— — —)
„Andrea“	—	—	+	—	—	+	—	—	—						O M (—D—)
„Dakwa“	—	—	+	—	—	+	—	—	—						O M (—D—)
Bonobo															
„Camillo“	+	—	+	—	—	+	—	+	—						A M (c D—)
„Margrit“	+	—	+	—	—	—	—	—	—						A M (— — —)
„Eicha“	+	—	+	—	—	+	—	—	—						A M (—D—)
Orang															
„Rui“	+	—	+	—	—	+	—	—	—						A M (—D—)
„Saran“	+	+	+	—	—	+	—	+	—						AB M (c D—)
„Sali“	+	—	+	—	—	+	—	+	—						AB M (c D—)

Beim Schimpansen „Yindi“ und Bonobo „Camillo“ ließ sich zusätzlich das Antigen S nachweisen. Im Serum und Speichel konnte in allen Versuchsansätzen die entsprechende Gruppen-Substanz nachgewiesen werden. Das gestattete Isoagglutinin war im Serum regelmäßig vorhanden.

Nachweis der Gruppensubstanz im Speichel oder Urin beschränken mußten. Die Ergebnisse des Antigen-Nachweises an den Erythrozyten sind in der Tabelle 7 zusammengestellt.

Die Befunde der Tabelle 7 können durch folgende Ergebnisse erweitert werden: Bei einem Schimpansen konnte im Serum-Inhibitionstest weder A- noch B-Substanz nachgewiesen werden; dagegen gelang im Titrationsversuch der Nachweis kräftiger Isoagglutinine vom Typ Anti-A und Anti-B, so daß mit Sicherheit die serologische Gruppe 0 diagnostiziert werden darf. Bei 3 weiteren Schimpansen konnte der Nachweis der Zugehörigkeit zur serologischen Gruppe A im Speichel-Inhibitionstest, bei einem weiteren im Urin-Inhibitionstest geführt werden. – Bei einem Orang konnte auf Grund der Ergebnisse des Urin-Inhibitionstests die Gruppendiagnose AB, bei einem zweiten die Gruppendiagnose A gestellt werden. – Bei drei Gorillas wurde übereinstimmend in Inhibitionstests ($1 \times$ Serum, $2 \times$ Urin) die serologische Gruppe B diagnostiziert.

Diskussion

Unsere Versuche zielten darauf ab, durch Untersuchungen der Plasma-Eiweißkörper, der artspezifischen und gruppenspezifischen Antikörper im Plasma sowie der antigenen Erythrozyten-Eigenschaften die verwandtschaftlichen Beziehungen von Menschenaffen untereinander und zum Menschen zu analysieren. Nach der klassischen Ringpräzipitation ergab sich eine weitgehende Übereinstimmung in Stärke und Titer der Präzipitine zwischen Bonobo und Schimpansen, und zwar gleichgültig, ob die Tests mit Anti-Schimpansen-, Anti-Bonobo-, Anti-Orang- oder Anti-Mensch-Serum durchgeführt wurden, während menschliches Plasma und Orangplasma immer mehr oder weniger differierende Ergebnisse zeigten. Menschliches Plasma nahm insofern eine Sonderstellung ein, als dieses allein in der Lage war, die Anti-Mensch-Präzipitine aus den Anti-Menschenaffen-Seren zu eliminieren, während mit Menschenaffen-Seren nur eine partielle Absorption möglich war, die unter Umständen sogar als unspezifische Abschwächung gedeutet werden kann, da in vielen Fällen die Reaktionen mit sämtlichen Plasmen gleichmäßig abgeschwächt wurden. Das letztere Ergebnis würde besagen, daß die Trennungslinie zwischen Mensch und Menschenaffen schärfer zu ziehen wäre als die zwischen den Menschenaffen untereinander. Weitergehende detaillierte Schlußfolgerungen oder Hypothesen möchten wir aus den klassischen Präzipitationstests deshalb nicht ableiten, weil Titervergleiche nur sehr bedingt möglich sind, da bei diesen Untersuchungen „Schwanzphänomene“, d. h. langsam sich abschwächende Reaktionen über viele Verdünnungsstufen hinweg, regelmäßig auftreten. Als signifikant können nur solche Titerdifferenzen aufgefaßt werden, die mehr als vier Stufen betragen.

Ergebnisse, die auch in quantitativen Versuchsanordnungen exakt ablesbar sind, liefern die Anti-Globulin- und Anti-Globulin-Konsumptionstests. Es sei jedoch von vornherein bemerkt, daß nicht ohne weiteres die Ergebnisse der Präzipitationstests mit jenen der beiden letztgenannten Tests verglichen werden können, da verschiedene Eiweißfraktionen in den einzelnen Tests erfaßt werden. Zwar werden die relativ hochmolekularen Gamma-Globuline als die stärkeren Antigene in allen Tests das Ergebnis vorwiegend beeinflussen, inwieweit die übrigen Fraktionen sich auf die Reaktionen im einzelnen auswirken, läßt sich auf Grund der vorliegenden Versuche nicht mit Sicherheit ermitteln. Während bei den Präzipitationstests alle Eiweißkörper einschließlich des Albumins sich zu einem gewissen Grade auf das Ergebnis auswirken können, dürfte bei den Anti-Globulin- und Anti-Globulin-Konsumptionstests auf jeden Fall nur die Globuline – und hier wieder vorwiegend die Gamma-Globuline –

auf die Reaktionen einen entscheidenden Einfluß ausüben, da bekanntlich die Rhesus-Antikörper beim Menschen immer Gamma-Globuline sind. Wenn auch somit die unterschiedlichen Ergebnisse in den einzelnen Testgruppen erklärbar sind, so haben wir dennoch vorläufig keine Möglichkeit, die Ursachen des unterschiedlichen Verhaltens näher zu belegen.

Beim Anti-Human-Globulin-Test war es in allen Versuchsansätzen auffallend, daß weniger eine enge Beziehung zwischen Schimpansen und Bonobo zutage trat, sondern daß speziell das Bonoboserum am ehesten in der Lage war, „stellvertretend“ für das menschliche Coombs-Serum bei der Agglutination Rh-sensibilisierter menschlicher Erythrozyten einzutreten. Auch hier wieder zeigte das Anti-Orangglobulin-Serum die geringste Affinität zu menschlichen Globulinen. Da, wie schon erwähnt, die Rhesus-Antikörper des Menschen immer Gamma-Globuline sind, kann man auf eine im Vergleich zum Schimpansen nähere Antigenverwandschaft zwischen Mensch und Bonobo speziell in den Gamma-Globulinen schließen.

Die Befunde in den Anti-Globulin-Tests werden bestätigt und erweitert durch die Anti-Globulin-Konsumptionstests, bei denen wir nicht nur die Absorption des Anti-Humanglobulin-Serums mit verschiedenen Hominoidenserum, sondern auch die drei verschiedenen Anti-Menschenaffenglobulin-Seren testeten. Da als Indikator wieder Rh-sensibilisierte menschliche Erythrozyten verwendet wurden, beziehen sich die nachgewiesenen Absorptionen vorwiegend, wenn nicht ausschließlich, auf das Gamma-Globulin. Wie ein entsprechender Versuch mit einem anderen Indikator-System ausfallen würde, bei dem die Erythrozyten mit solchen Antikörpern beladen werden, die keine Gamma-Globuline darstellen – z. B. Anti-A, Anti-Le^a usw. – müssen spätere Untersuchungen zeigen.

Die bei den Kreuzproben erfaßten Anti-Art-Erythrozytenantikörper kommen anscheinend nur zwischen verschiedenen Gattungen der Hominoiden vor. Wenn nun zwischen Schimpansen und Bonobo, wie unsere Ergebnisse zeigen, wechselseitig solche Antikörper nicht vorkommen, so läßt diese Tatsache wiederum auf eine engere serologische Verwandschaft schließen. In diesem Zusammenhang scheint der Hinweis angebracht, daß die Anti-Art-Antikörper, die häufig inkompletter Natur sind, nur in empfindlichen Tests, teilweise im Albumin-, besser aber im Trypsin-Test mit ausreichender Sicherheit nachgewiesen werden können, nicht dagegen in der üblichen Versuchsanordnung im NaCl-Milieu, die früheren Arbeiten (13, u. a.) zugrunde gelegt wurden. Weiterhin ist es von Bedeutung, zu wissen, daß sich Anti-Art-Antikörper bei Verwendung aktiver Seren häufig in Form einer Hämolyse zu erkennen geben; man würde also bei alleinigem Suchen nach Agglutinationen zu falschen Ergebnissen kommen.

Ein weiteres Kriterium für die Antwort auf unsere Frage könnten blutgruppen-serologische Untersuchungen liefern, wenn die gleiche Antigenverteilung bei einer größeren Individuenzahl der einzelnen Spezies festzustellen wäre. Die bisher vorliegenden Ergebnisse reichen jedoch keinesfalls aus, zumal speziell beim Bonobo bisher nur insgesamt vier Individuen untersucht wurden. BUTTS (3) konnte bei einem Bonobo die Gruppe A M Rh₀ (cD-) ermitteln. Die gleiche Gruppe besaß einer der von uns untersuchten drei Bonobos, bei dem zusätzlich noch das Antigen S festgestellt werden konnte. Bei den beiden anderen geprüften Individuen konnten ebenfalls die Antigene A und M nachgewiesen werden; im Rh-System gelang bei einem Individuum der Nachweis eines schwachen D, das zweite zeigte negativ an. Beim Schimpansen liegen nach KRAMP (18) bisher 143 Untersuchungsbefunde hinsichtlich der ABO-Zugehörigkeit vor; davon sind 132 verwertbar. In seiner Zusammenstellung sind 9 von BEREZ-NAY (1) geprüfte Individuen noch nicht enthalten. Allerdings hat BEREZ-NAY bei einem Schimpansen die Gruppendiagnose AB gestellt. Da der Rezeptor B bisher bei dieser Spezies noch nie nachgewiesen werden konnte, liegt die Vermutung nahe, daß mög-

licherweise ein Teil der Agglutinationen durch artspezifische Antikörper bedingt waren, zumal er keine Hinweise über die angewandte Technik gibt. Wir glauben deshalb, seine Befunde nicht berücksichtigen zu können. Klammern wir weiterhin den in der Zusammenstellung von KRAMP unter den Schimpansen geführten, von BUTTS geprüften Bonobo aus, so verbleiben insgesamt 131 statistisch verwertbare Fälle, welchen 12 eigene Untersuchungsbefunde beim Schimpansen hinzugerechnet werden können, so daß die Gesamtzahl der Befunde 143 beträgt. Bei 123 Individuen (= 86 %) lag die serologische Gruppe A, bei 20 (= 14 %) die Gruppe O vor. Beim Orang liegen nach der Zusammenstellung von KRAMP bisher 22 Untersuchungen auf ABO-Zugehörigkeit vor, denen 5 eigene Untersuchungsergebnisse hinzugerechnet werden können. Davon sind 10 Individuen (= 37 %) der serologischen Gruppe A, 10 (= 37 %) der Gruppe B und 7 (= 26 %) der Gruppe AB zuzurechnen. Die Gruppe O ist beim Orang bisher nicht festgestellt worden. Sollte tatsächlich beim Orang die Gruppe O überhaupt nicht vorkommen, so wäre bei Untersuchung eines größeren Kollektivs die Gruppe AB häufiger zu erwarten (ca. 50 %), vorausgesetzt, daß auch hier A und B allele Gene darstellen. Die große B- und AB-Häufigkeit und das Fehlen der Gruppe O unterscheidet die Antigenverteilung des Orangs deutlich von der des Schimpansen. Sie rücken ihn nach der Ansicht von KRAMP in die Nähe des Gibbons (*Hylobates*).

Beim Gorilla liegen bisher nur wenige zuverlässige Befunde vor (4, 5, 6, 7, 8, 38, 45). Es scheint bei dieser Menschenaffengattung, wie auch eigene Befunde an drei Individuen zeigen, ein B-ähnliches Antigen außerordentlich häufig vorzukommen.

Die Tatsache, daß bei den vier bisher untersuchten Bonobos die Gruppe A gefunden wurde, läßt zwar – wegen der kleinen Zahl – nicht auf eine gleichartige Antigenverteilung beim Schimpansen und Bonobo schließen, sie spricht jedoch keineswegs gegen eine solche Annahme. Hätte man z. B. auch nur bei einem Bonobo die Gruppe B oder AB gefunden, so würde dies wegen des völligen Fehlens des B-Antigens bei den bisher untersuchten 143 Schimpansen einen nahezu sicheren Beweis für eine unterschiedliche Antigen-Verteilung zwischen den beiden Spezies liefern.

Da das M-Merkmal nicht nur beim Schimpansen, sondern auch beim Orang recht häufig vorzukommen scheint, kann der bisher regelmäßig beim Bonobo erhobene Gruppenbefund M nicht im Sinne einer verwandtschaftlichen Beziehung gedeutet werden. Auch die bisher vorliegenden Ergebnisse im Rhesus-System liefern dafür keinen Hinweis. Da bisher nur in seltenen Fällen ein c-Antigen nachgewiesen werden konnte und das D-Antigen, wenn überhaupt vorhanden, im Verhältnis zum menschlichen D wesentlich schwächer ausgeprägt war, könnte man erbbiologisch völlig unterschiedliche Gen-Anordnungen bei den Menschenaffen im Vergleich zu der heute als ziemlich sicher geltenden Anordnung der einzelnen Rhesus-Gene auf den Chromosomen-loci beim Menschen vermuten. Insbesondere ist es nicht zulässig, aus den immer negativen Befunden sowohl mit Anti-E- als auch mit Anti-e-Eluaten und den häufig negativen Befunden mit Anti-C- und Anti-c-Reagentien, in Analogie zu den seltenen beim Menschen erhobenen Befunden, von einer Auslöschung der Gene (Deletion) zu sprechen. In diesem Fall müßte nämlich das D-Antigen besonders stark ausgeprägt sein und selbst mit inkompletten Anti-D-Antikörpern im NaCl-Medium eine Agglutination auftreten. Genau das Gegenteil ist aber bei den Menschenaffen der Fall, bei denen das D-Antigen immer deutlich schwächer ausgeprägt ist als beim Menschen, wenn auch graduelle Unterschiede bestehen. Im Regelfall dürfte die Ausprägung etwa einem high grade D^u des Menschen entsprechen. Ob bei den negativen Reaktionsausfällen dennoch ein low grade D^u vorliegt, müssen spätere Versuche zeigen, bei denen entsprechende Anti-Globulin- und Enzym-Techniken Anwendung finden. Ebenso ist bei den Untergruppen-Antigenen C, c, E, e noch nicht das letzte Wort gesprochen. Auch hier werden in Zukunft auszuführende Tests mit empfindlicheren Methoden und kräftigeren Eluaten möglicherweise neue Aspekte eröffnen. Dabei muß insbesondere vom

erbbiologischen Standpunkt die Möglichkeit in Betracht gezogen werden, daß sich beim Menschenaffen Suppressor-Gene im Rhesus-System mit großer Regelmäßigkeit manifestieren, die beim Menschen bekanntlich im Rhesus-System keine Rolle spielen.

Insgesamt gesehen lassen die Ergebnisse der serologischen Reaktion erkennen, daß enge verwandtschaftliche Beziehungen zwischen Bonobo und Schimpanse bestehen. Das gleichmäßige Verhalten der beiden Spezies in den klassischen Präzipitationstests und das wechselseitige Fehlen von Anti-Art-Antikörpern schließen aus, daß es sich hier um verschiedene Gattungen handelt. Die serologischen Ergebnisse machen nicht einmal eine artliche Abtrennung unbedingt erforderlich. Wenn die Reaktionen in den Anti-Globulin-Tests und Anti-Globulin-Konsumptionstests mehr mit dem Menschen als mit dem Schimpansen parallel gingen, so dürfen diese Befunde schon deshalb nicht überbewertet werden, weil hier wahrscheinlich nur eine Eiweißfraktion, nämlich das Gamma-Globulin, erfaßt wurde. Ob eine engere Verwandschaft zum Menschen als beim Schimpansen auch hinsichtlich anderer Antigene vorliegt, müßten spätere Untersuchungen zeigen.

Zusammenfassung

Es wird über serologische Untersuchungen zur Frage der verwandtschaftlichen Beziehungen zwischen dem Bonobo (*Pan paniscus* SCHWARZ 1929) und anderen Hominoiden berichtet.

In der klassischen Ringpräzipitation konnte eine weitreichende Ähnlichkeit im antigenen Verhalten der Plasma-Eiweißkörper des Bonobos im Vergleich zum Schimpansen festgestellt werden.

Dagegen ließen sich in den Anti-Globulin-Tests und Anti-Globulin-Konsumptionstests Unterschiede zwischen Bonobo und Schimpanse nachweisen. Hier zeigte der Bonobo eine im Vergleich zum Menschen engere Globulin-Verwandschaft, die wahrscheinlich speziell in den Gamma-Globulinen besteht.

In den Agglutinationstests zum Nachweis artspezifischer Anti-Erythrozyten-Antikörper wurden solche Antikörper zwischen allen Hominoiden-Gattungen festgestellt, nicht aber zwischen Bonobo und Schimpanse.

Die beim Bonobo bisher vorliegenden Blutgruppenbefunde stehen im Einklang zu den Befunden beim Schimpansen.

Die Versuchsergebnisse schließen eine gattungsmäßige Abtrennung des Bonobos aus; sie machen eine artliche nicht unbedingt erforderlich.

Summary

A serological study is reported on the question of relationship between the Lesser Chimpanzee (*Pan paniscus* SCHWARZ 1929) and other hominoidea.

By classical ring precipitation a wide similarity in the reactions of plasma proteins of *Pan paniscus* and *Pan troglodytes* has been found.

In anti-globulin tests and anti-globulin consumption tests differences between *Pan paniscus* and *Pan troglodytes* could be established. The globulins of *Pan paniscus* were found to be nearer related to human globulins than those of *Pan troglodytes*. It is assumed that the nearer relationship is especially caused by the gamma globulins.

In agglutination tests anti-species erythrocyte antibodies have been found among hominoidea genera, but not between *Pan paniscus* and *Pan troglodytes*.

The blood group reactions of *Pan paniscus* observed so far are corresponding to those of *Pan troglodytes*.

The results of these serological investigations support the conception of those authors, who reject a separation of *Pan paniscus* and *Pan troglodytes* in different genera. It seems not even to be necessary to separate in different species.

Résumé

L'auteur rapporte sur des examens sérologiques qui ont pour but d'éclaircir les relations génétiques entre le Bonobo (*Pan paniscus* SCHWARZ 1929) et d'autres Hominoidés.

Au moyen de la précipitation classique, l'auteur constate une ressemblance considérable entre le comportement antigène des protéines du plasma du Bonobo et ceux du Chimpanzé.

L'épreuve antiglobuline et l'épreuve de consommation antiglobuline par contre, mettent en évidence des différences entre le Bonobo et le Chimpanzé. A cet égard le Bonobo montre une affinité des globulines à ceux de l'homme, qui concerne probablement en particulier les gamma-globulines.

Dans les épreuves d'agglutination pour la mise en évidence des anticorps anti-érythrocytes, significatifs pour l'espèce, l'auteur pouvait démontrer de tels anticorps entre tous les genres des Hominoidés, tandis qu'ils n'existent pas entre le Bonobo et le Chimpanzé.

Selon nos connaissances récentes, le status des groupes sanguins du Bonobo est en accord avec celui du Chimpanzé.

Ces résultats s'opposent à une séparation du Bonobo comme un propre genus; ils n'existent pas une séparation comme propre espèce.

Literatur

1. BEREZNAJ, Y. (1959): Composition du sang des singes anthropoïdes par rapport au sang humain; Bull. Soc. Roy. Zool., Anvers, 10. — 2. BERGH, W. VAN DEN: Zit. nach FIEDLER, W. (1956). — 3. BUTTS, D. C. A. (1953): Hemagglutinogens of the chimpanzee; Amer. J. Phys. Anthropol. 11, 215–224. — 4. CANDELA, P. B. (1940): New data on the serology of the anthropoid apes; Amer. J. Phys. Anthropol. 27, 209–221. — 5. CANDELA, P. B. (1940): Serology of the anthropoid apes; Ibid. 27, 479–480. — 6. CANDELA, P. B. (1940): The blood-grouping of the *Gorilla gargantua*; Ibid. 27, Suppl. 7–8. — 7. CANDELA, P. B. (1942): New data on the blood groups of apes and monkeys; Ibid. 29, 318–319. — 8. CANDELA, P. B., WIENER, A. S. and Goss, L. J. (1940): New observations on the blood group factors in Simiidi and Cercopithecidae; Zoologica 25, 513–521. — 9. COOLIDGE, H. (1933): *Pan paniscus*, pygmy Chimpanzee from south of the Congo river; Amer. J. Phys. Anthropol. 18, 1–57. — 10. COOMBS, R. R. A., MOURANT, A. E. and RACE, R. R. (1945): Detection of weak and „incomplete“ Rh agglutinins: a new test; Lancet, II, 15. — 11. COOMBS, R. R. A., MOURANT, A. E., and RACE, R. R. (1945): A new test for the detection of weak and „incomplete“ Rh agglutinins; Brit. J. exp. Path. 26, 255–266. — 12. COOMBS, R. R. A., MOURANT, A. E. and RACE, R. R. (1946): In vivo isosensitization of red cells in babies with haemolytic disease; Lancet, I, 264–266. — 13. DAHR, P. (1939): Über Blutgruppen bei Anthropoiden; Z. Morph. Anthropol. 38, 38–45. — 14. DUNSFORD, I. and BOWLEY, C. C. (1955): Techniques in Blood Grouping; Oliver & Boyd, Edinburgh. — 15. FIEDLER, W. (1956): Übersicht über das System der Primates; In: Primatologia, I, 1–266, Karger, Basel/New York. — 16. FRECHKOP, S. (1953): Animaux protégés du Congo Belge et dans le territoire sous mandat du Ruanda-Urundi; Bruxelles. — 17. KRAMP, P. (1956): Serologische Stammbaumforschung; In: Primatologia, I, 1015–1034, Karger, Basel/New York. — 18. KRAMP, P. (1960): Blutgruppen und Blutfaktoren; Ibid., III, 2, 88–162. — 19. KROGH, CHR. v. (1937): Serologische Untersuchungen über die stammesgeschichtliche Stellung einiger Primaten; Anthropol. Anz. 13, 240–247. — 20. KROGH, CHR. v. (1938): Serologische Verwandtschaft oder stammesgeschichtliche Verwandtschaft? Zool. Anz. 123, 206–213. — 21. LANDOIS, (1875): Die Transfusion des Blutes; Leipzig. — 22. LANDSTEINER, K. and MILLER, C. P. (1925): Serological observations on the relationship of the bloods of man and the anthropoid apes; Science 61, 492–493. — 23. LANDSTEINER, K. and MILLER, C. P. (1925): Serological studies on the blood of the primates. I. The differentiation of human and anthropoid bloods. II. The blood groups in anthropoid apes. III. Distribution of serological factors related to human isoagglutinogens in the blood of lower monkeys; J. exp. Med. 42, 841–852, 853–862, 863–872. — 24. MILLER, R. A. (1952): The musculature of *Pan paniscus*; Amer. J. Anat. 91, 183–232. — 25. MOLLISON, TH. (1912): Die Präzipitinreaktion als Zeugnis für die Anthropomorphenverwandtschaft des Menschen; KorrespBl. Dtsch. Ges. Anthropol. 43, 132–135. — 26. MOLLISON, TH. (1926): Serologische Verwandtschaftsforschung am Menschen und an anderen Primaten; Tag.-Ber. Dtsch. Anthropol. Ges., 88–92. — 27. MOLLISON, TH. (1936): Die serologischen Beweise für eine chemische Epigeneese in der Stammesgeschichte des Menschen; Arch. Rassenbiol. 30, 457–468. — 28. MOLLISON, TH. (1937): Serologische Untersuchungen am Arctiweiß des Menschen und anderer Primaten; Verh. Ges. phys. Anthropol. 8, 16–26. — 29. MORESCHI, C. (1908): Neue Tatsachen über die Blutkörperchenagglutination; Zbl. Bakt. 46, 49–51. — 30. MORTON, J. A. and PICKLES, M. M. (1951): The proteolytic enzyme test for detecting incomplete antibodies; J. clin. Path. 4, 189–199. — 31. NUTTALL, H. F. G. (1901): The new biological test for blood in relation to zoological classification; Proc. Roy. Soc. London 69, 150–153. — 32. NUTTALL, H. F. G. (1904): Blood immunity and blood relationship. A demonstration of certain blood-relationships amongst animals by means of the precipitin test for blood; University Press, Cambridge. — 33. RODE, P. (1937): Les races géographiques du Chimpanzé (*Pan satyrus* L.); Mammalia, Paris, 1, 165–177. — 34. SCHOUTEDEN, H. (1944): De zoogdieren van Belgisch-Kongo en van Ruanda-Urundi. 1. Primates, Chiroptera, Insectivora, Pholidota; Ann. Mus. Congo (C, II) 3, 1 bis

168. — 35. SCHULTZ, A. H. (1954): Bemerkungen zur Variabilität und Systematik der Schimpansen; Säugetierkdl. Mitt. 2, 159–163. — 36. SCHWARZ, E. (1929): Das Vorkommen des Schimpansen auf dem linken Kongoufer; Rev. Zool. Bot. Afr. 16, 425–426. — 37. SCHWARZ, E. (1934): On the local races of the Chimpanzee; Ann. Mag. nat. Hist. (10) 13, 576–583. — 38. SPIELMANN, W. (1958): Serologische Untersuchungen bei einem Gorilla des Frankfurter Zoologischen Gartens; Anthrop. Anz. 22, 156–164. — 39. STEFFEN, C. und SCHINDLER, H. (1955): Bericht über die Verwendung des Antihumanglobulin-Ablenkungsversuches für den Nachweis eines Antileukozyten-Antikörpers bei Agranulozytosen; Münch. med. Wschr. 97, 469. — 40. STERN, R. (1901): Über den Nachweis menschlichen Blutes durch ein „Antiserum“; Dtsch. med. Wschr. 27, 135. — 41. TRATZ, E. P. und HECK, H. (1954): Der afrikanische Anthropoide „Bonobo“, eine neue Menschenaffengattung; Säugetierkdl. Mitt. 2, 97–101. — 42. UHLENHUTH, P. (1901): Eine Methode zur Unterscheidung der verschiedenen Blutarten, im besonderen zum differentialdiagnostischen Nachweise des Menschenblutes; Dtsch. med. Wschr. 27, 82–83. — 43. UHLENHUTH, P. (1904): Ein neuer biologischer Beweis für die Blutsverwandtschaft zwischen Menschen- und Affengeschlecht; KorrespBl. Dtsch. Ges. Anthropol. 35, 114–118. — 44. WASSERMANN, A. und SCHÜTZE, A. (1901): Über eine neue forensische Methode zur Unterscheidung von Menschen- und Tierblut; Berl. klin. Wschr. 38, 187–190. — 45. WIENER, A. S., CANDELA, P. B. and GOSS, L. J. (1942): Blood group factors in the blood, organs and secretions of primates; J. Immunol. 45, 229–235.

Anschrift der Verfasser: Dr. med. vet. J. SCHMITT, Zoologischer Garten Frankfurt a. M., Prof. Dr. med. W. SPIELMANN und Frl. M. WEBER, Blutspendedienst der Universitätskliniken Frankfurt a. M.

Mutation „hairless“ bei der Feldmaus, *Microtus arvalis* (PALLAS)

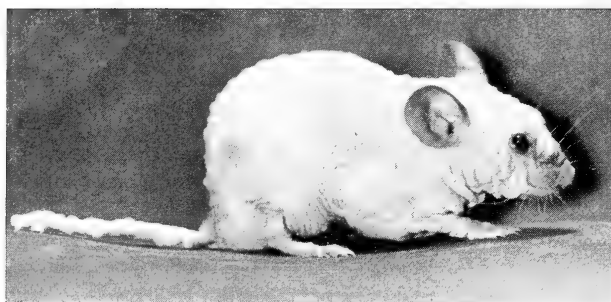
VON FRITZ FRANK

*Aus dem Institut für Grünlandschädlinge der Biologischen Bundesanstalt
für Land- und Forstwirtschaft, Oldenburg i. O.*

Eingang des Ms. 15. 5. 1961

Die intensivere Bearbeitung der Feldmaus hat zunächst erklärlicherweise Färbungs-Mutationen (FRANK und ZIMMERMANN 1957, REICHSTEIN 1957), aber auch erbliche Wachstums-Anomalien (Hydrocephalus — STEIN 1957, geheftete Zehen — FRANK 1959) zutage gebracht. Nunmehr trat in einem Inzucht-Stamm der von FRANK und ZIMMERMANN beschriebenen „silver“-Mutation auch eine erbliche Haarbildungs-Anomalie auf, die in der Hausmaus-Genetik schon seit dem Jahre 1926 bekannt ist (GRÜNEBERG 1952).

Es handelt sich um die Hypotrichosis cystica (DAVID 1932), die von den Genetikern als „hairless“ (Symbol hr) bezeichnet wird und sich rezessiv vererbt. Genau wie bei *Mus musculus* bekommen die nackt geborenen Homozygoten zunächst ein normales Nestlingskleid, das zwischen dem 10. und 14. Lebenstage zuerst am Kopf und an den Extremitäten auszufallen beginnt. Ungefähr 10 Tage später ist das Jungtier mit Ausnahme der Vibrissen (Schnurrhare) völlig nackt und behält diesen Zustand zeitlebens bei. Nach DAVID kommt dieser Haarausfall dadurch zustande, daß kein normaler Haarbalg gebildet wird und das entstandene Haar ohne Befestigung bleibt. Die späteren Haarwechsel werden zwar histologisch eingeleitet, doch kommen die sich bildenden Haare nicht mehr zum Durchbruch oder allenfalls zu anomalem Durchbruch, so daß sie schnell wieder ausfallen. Mit zunehmendem Alter hört die Haarbildung mehr und mehr auf.



Microtus arvalis, Mutation „hairless“, altes Männchen

Der Haarverlust bringt eine erhebliche Habitus-Veränderung mit sich, so daß der unbefangene Betrachter wegen der in ganzer Länge sichtbar gewordenen Ohren, Schwänze und Extremitäten im ersten Moment irritiert wird und eher *Mus* als *Microtus* vor sich zu haben glaubt. Die zunächst pergamentartig glatte Haut wird im Laufe des Kör-

perwachstums immer runzlicher und bekommt eine stärkere Hornschicht als bei normalen Tieren, so daß sie äußerlich etwas an die des Elefanten erinnert. Entsprechend verblaßt die zunächst rosige Farbe der Haut infolge Überlagerung der peripheren Blutgefäße mehr und mehr zu einem unansehnlichen Fleisch-Grau. Typisch ist eine mit dem Lebensalter zunehmende Buckel-Bildung auf der Haut. Diese flüssigkeitsgefüllten Gebilde bedecken schließlich den ganzen Körper und können bisweilen den Umfang 1 cm großer „Warzen“ annehmen. Besonders stark pflegt der Schwanz betroffen zu sein (s. Abb.). Nach DAVID entstehen diese subkutanen Cysten aus hypertrophierten Haarfollikeln und Talgdrüsen. Die Vergrößerung der MEIBOMSchen Drüsen führt durchweg zu einer starken Schwellung der Augenlider.

Ebenso wie hairless-Hausmäuse haben auch hairless-Feldmäuse ein höheres (unteres) Limit der Körper-Temperatur (bei *Mus musculus* 34° gegenüber 28,5° beim normal behaarten Tier — BENEDICT und FOX 1933) und fühlen sich regelrecht heiß an. Entsprechend sind die Homozygoten außerordentlich empfindlich gegen niedrige Umwelt-Temperaturen. Im geheizten Raum gingen sie im Winter schon ein, wenn ihre Terrarien am Fenster standen und ständig von der an den Scheiben abfließenden Kaltluft berieselt wurden. Unter Freiland-Bedingungen dürften die Homozygoten also auf keinen Fall lebensfähig sein. Auch die Zucht war nur bei Raum-Temperaturen von über 20° möglich. Darauf sind zweifellos die früheren Angaben zurückzuführen, daß die Weibchen der hairless-Hausmäuse steril seien.

Die Homozygoten zeigen ein verlangsamtes Wachstum gegenüber heterozygoten Geschwistern, erreichen aber (bei Haltung in warmen Räumen) mit der Zeit vielfach dieselbe Endgröße und (bisher) ein Alter von 2 Jahren. Sie sind in beiden Geschlechtern voll fertil. Auch die Wurfstärke ist nicht geringer als bei normalen Feldmäusen, doch leiden die Weibchen unter deutlichen Laktations-Schwierigkeiten, die eine hohe Säuglings-Sterblichkeit zur Folge haben. Bei der homologen Hausmaus-Mutation fanden CREW und MIRSKAIA (1932) unvollkommen bis rudimentär entwickelte Milchdrüsen. Die gleichen Autoren konnten normal behaarte Männchen nicht zur Kopula mit brünn-eine wesentlich geringere Anziehungskraft ausüben als behaarte Weibchen. Von meinen Mauswieseln wurden die hairless-Feldmäuse nicht oder nur zögernd geschlagen.

Summary

Hypotrichosis cystica = „hairless“ (symbol hr) appeared in an inbred line of *Microtus arvalis*, completely equaling the already known mutation in *Mus musculus*: recessive mode of inheritance — loss of the suckling hair — skin thickened and covered with wrinkles and humps (cystically enlarged hair follicles and sebaceous glands) — higher limit of body temperature than normals — high sensitiveness to low temperature — decelerated growth — fertility in both sexes, but insufficient lactation causing high suckling mortality.

Literatur

BENEDICT, F. G. und FOX, E. L. (1933): Der Energieumsatz normaler und haarloser Mäuse bei verschiedener Umgebungstemperatur; Pflüg. Arch. 231, 455–482. — CREW, F. A. E. und MIRSKAIA, L. (1932): The character "hairless" in the mouse; Journ. Genet. 25, 17–24. — DAVID, L. T. (1932): The external expression and comparative dermal histology of hereditary hairlessness in mammals; Z. Zellforsch. 14, 616–719. — FRANK, F. (1959): „Geheftete Zehen“ — eine neue Mutation bei der Feldmaus (*Microtus arvalis* PALLAS); Z. Säugetierkde. 24, 89–91. — FRANK, F. und ZIMMERMANN, K. (1957): Färbungs-Mutationen der Feldmaus (*Microtus arvalis* PALLAS); Z. Säugetierkde. 22, 87–100. — GRÜNEBERG, H. (1952): The Genetics of the Mouse; Den Haag. — REICHSTEIN, H. (1957): „Schwarz“, eine neue Mutation bei *Microtus arvalis* PALL.; Z. Säugetierkde. 22, 102–103. — STEIN, G. H. W. (1957): Hydrocephalus bei der Feldmaus, *Microtus arvalis*; Säugetierkdl. Mitt. 5, 75.

Anschrift des Verfassers: Dr. F. FRANK, Oldenburg (Oldb.), Philosophenweg 16

Dem Gedenken an Professor Dr. phil. Otto Antonius

VON WOLF HERRE

Eingang des Ms. 20. 6. 1961

In den letzten Tagen des großen Völkerringens, in einer Zeit, in welcher die Nachrichtenübermittlungen schlecht waren, in welcher jeder einzelne um seine nackte Existenz zu kämpfen hatte, wurde der Säugetierkunde ein Mann entrissen, der sich vielfältige Verdienste erworben hat. Am 9. April 1945 schied der Direktor des Schönbrunner Tiergartens, Universitätsprofessor Dr. OTTO ANTONIUS, aus dem Leben, mitten in der Sorge und im Einsatz für seine geliebten Pfleglinge. Viele hat die Nachricht von seinem Ende tief und schmerzlich betroffen, aber die wirren Zeitläufe brachten es mit sich, daß sein Leben und sein Wirken noch keine öffentliche Würdigung fand. Daher sei hier diese Pflicht der deutschen Säugetierforscher erfüllt.

OTTO ANTONIUS wurde am 21. Mai 1885 geboren, er besuchte ein humanistisches Gymnasium in Wien und studierte dann an der Wiener Universität Naturwissenschaften, insbesondere Zoologie und Palaeontologie. Im Juli 1910 wurde er zum Dr. phil. promoviert. Nach diesem Studienabschluß hospitierte ANTONIUS an verschiedenen wissenschaftlichen Anstalten. Da ihn die Probleme der Lebensentwicklung und der Formenveränderung besonders fesselten, blieb nicht aus, daß er zu-



Prof. Dr. Antonius

nächst in die Einflußsphäre von Professor Dr. L. ADAMETZ geriet, der in Wien als Tierzüchter eine Fülle allgemeiner Anregungen ausstrahlte. So kam ANTONIUS mit „experimenteller“ Säugetierkunde in Kontakt; aber er wandte sich trotzdem der historischen Seite der Zoologie stärker zu und wurde 1912 Mitarbeiter und Assistent von Professor Dr. O. ABEL an der Lehrkanzel für Palaeobiologie. Diese wissenschaftliche Entwicklung unterbrach der 1. Weltkrieg. Im November 1918 kam er als Oberleutnant zurück, wurde wieder Assistent und habilitierte sich 1919 an der Universität Wien, 1920 auch an der Hochschule für Bodenkultur. Seine damals einzigartige Überschau über Probleme der Zoologie, Palaeontologie und Tierzucht führte 1920 zu einer Einladung des holländischen Kultusministeriums zur Bearbeitung der Haustierfunde aus den Terpen. Als wichtiger Ertrag dieser Tätigkeit erschien 1922 die „Stammesgeschichte der Haustiere“, die noch heute einen festen Platz zu halten weiß. Im Handbuch der Zoologie erschien später ein weiterer Beitrag über dieses Gebiet.

Seit dem 1. Dezember 1923 war OTTO ANTONIUS im Schönbrunner Tiergarten tätig. Er wurde am 1. Dezember 1924 zum wissenschaftlichen und ein Jahr später zum alleinigen Leiter ernannt. Zu Beginn seiner Tätigkeit half sein Einsatz, den von der Auflösung unmittelbar bedrohten Tiergarten über die Krisenjahre hinwegzuretten, aufzubauen und später zu vergrößern. Sein Bestreben war es jedoch auch späterhin, trotz neuer Tieranlagen den historischen Rahmen des „Ältesten Tiergartens“ zu wahren. Dieses Kulturinstitut erlangte so unter seiner Leitung ein hohes wissenschaftliches Niveau und wurde durch sein Spezialwissen auf dem Gebiete der Pferdekunde zu einem internationalen Mittelpunkt in der Equidenforschung. Neben seiner berühmten Equidensammlung, die „einmalige Arten“, und vor allem im Tiergarten gezüchtete Bastarde enthielt, waren die Sammlungen der Kleinkatzen, der Gebirgswiederkäuer und Vögel über alle Grenzen bekannt. Eine große Anzahl auserlesener Seltenheiten und zum Teil einmalig in Gefangenschaft gehaltener Tiere verschafften dem Tiergarten — der ehemaligen „K. u. K. Hofmenagerie“ — Weltruf.

OTTO ANTONIUS erwies sich nun als scharfer Beobachter lebendiger Tiere, dem das umfassende Wissen von den Formen und ihrem Werden als feste Grundlage diente. An die 200 wissenschaftliche Arbeiten stammen aus seiner Feder; es ist schwer zu sagen, ob den größeren Werken wie „Gefangene Tiere“ (1933), „Afrikanische Großtierwelt“ in BERNATZIKS „Zwischen Weißem Nil und Belgisch-Kongo“, dem posthum (1951) erschienenen „Die Tigerpferde“ oder den zahlreichen lebensvollen kleinen Skizzen der Vorzug zu geben ist, welche die Verhaltensforschung mit begründen halfen.

Ehrungen blieben nicht aus. OTTO ANTONIUS wurde ernannt zum a. o. Universitätsprofessor, zum Honorarprofessor an der Hochschule für Bodenkultur zu Wien, zum Oberbaurat, zum Präsidenten des Internationalen Verbandes der Direktoren Zoologischer Gärten, zum Mitglied der Akademie der Wissenschaften in Wien, zum korrespondierenden Mitglied der Zoological Society of London sowie weiterer gelehrter Gesellschaften. OTTO ANTONIUS war Mitherausgeber der Zeitschrift für Tierpsychologie und ständiger Mitarbeiter des „Zoologischen Garten“ und anderer Fachzeitschriften.

Viel zu früh schied OTTO ANTONIUS aus unserem Kreis, aber er wirkt weiter durch seinen Geist und seine Werke.

Anschrift des Verfassers: Prof. Dr. W. HERRE, Kiel, Neue Universität

Neuerscheinungen:

CARRINGTON BONSOR WILLIAMS

Die Wanderflüge der Insekten

*Einführung in das Problem des Zugverhaltens der Insekten unter besonderer
Berücksichtigung der Schmetterlinge*

Übersetzt und bearbeitet von Dr. HUBERT ROER

Zoologisches Forschungsinstitut und Museum Alexander Koenig, Bonn

1961 / 232 Seiten mit 79 Abbildungen im Text und auf 16 Tafeln und mit 2 Karten

In Ganzleinen 22,— DM

Seitdem wir wissen, daß nicht nur Vögel zu bestimmten Jahreszeiten ausgedehnte Wanderungen vornehmen, sondern auch Insekten zu erstaunlichen Flugleistungen befähigt sind, hat es nicht an Versuchen gefehlt, diesem Phänomen nachzuspüren. In dem vorliegenden Buch hat der Begründer dieses Zweiges der entomologischen Forschung, C. B. WILLIAMS, seine Untersuchungsergebnisse über alle mit der Erscheinung der Migrationen zusammenhängende Fragen in allgemeinverständlicher Form niedergelegt. Wenn auch auf manche Fragen noch keine erschöpfende Antwort gegeben werden kann, so vermittelt sein Werk doch einen wertvollen Überblick über das Flugverhalten dieser Tiergruppe. Dr. ROER hat bei der Übersetzung die seit dem Erscheinen der englischen Ausgabe im Jahre 1958 hinzugekommenen Forschungsergebnisse in den Text eingearbeitet, so daß der gegenwärtige Stand des Wissens wiedergegeben wird.

NIKO TINBERGEN

Wo die Bienenwölfe jagen . . .

Neugierige Forscher in freier Natur

Mit einem Geleitwort von KONRAD LORENZ

Aus dem Englischen und Holländischen übersetzt und bearbeitet von AMÉLIE KOEHLER

1961 / 228 Seiten mit 80 Abbildungen im Text und auf 32 Tafeln / In Ganzleinen 18,60 DM

Der als Freilandzoologe berühmt gewordene Verfasser und Herausgeber der Bücher „Instinktlehre“ und „Tiere untereinander“ berichtet in dem vorliegenden Werk im Plauderton von seinen Entdeckungen und Erlebnissen mit kleineren und größeren Tieren — von Bienenwölfen und Sandwespen, Robben und Polarhunden, Baumfalken, Lachmöwen, Nachtfaltern und manch anderen Tieren der weiten Welt. Sein Buch ist wiederum eine Fundgrube an neuen Einsichten und Ergebnissen für die Verhaltenslehre der Tiere.

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

Neuerscheinungen:

Die Unterwasserfauna der Mittelmeerküsten

Ein Taschenbuch für Biologen und Naturfreunde

Von Prof. Dr. WOLFGANG LUTHER

Direktor des Zoologischen Instituts der
Technischen Hochschule Darmstadt

und Dr. KURT FIEDLER

Wissenschaftl. Assistent am Zoolog. Inst.
der Technischen Hochschule Darmstadt

1961 / 253 Seiten mit 500 Abbildungen, davon 260 farbig von GERTRAUD HOFMANN und 40 farbige Darstellungen der wichtigsten Meeresalgen, sowie zwei doppelseitige Unterwassertafeln / Taschenformat / In Ganzleinen flexibel 28,— DM

Die Erschließung des „letzten noch unerforschten Erdteils“, der Welt unter Wasser, hat seit etwa zwei Jahrzehnten einen stürmischen Aufschwung genommen. Die Unterwasserbiologie beginnt, wie ihre schon 200 Jahre ältere Schwester, die Ornithologie, zu einem Forschungsgebiet zu werden, auf dem Fachwissenschaftler, Naturfreunde und Künstler in erfolgreicher Weise zusammenarbeiten.

In diesem Sinne dient auch das „Taschenbuch der Unterwasserfauna der Mittelmeerküsten“, ähnlich den seit Jahren in Gebrauch befindlichen Bestimmungsbüchern der „PETERSON-Reihe“, dem wissenschaftlich arbeitenden Fachmann wie dem Naturfreund als wissenschaftlich zuverlässiger und zugleich praktischer Bestimmungsschlüssel. Von den Fischarten werden über 200, von den Nacktschnecken und Borstenwürmern die 40 häufigsten Arten behandelt. Von besonderer Bedeutung für die Bestimmung sind die künstlerisch wie fachlich gleich hervorragenden Farbtafeln, die weit über dem Niveau gewohnter Abbildungen stehen. Ein neuartiges Hilfsmittel bilden ferner die beigelegten seewasserfesten Plastiktafeln.

Im Text wird bei jeder Tiergruppe eine kurze Einführung über die wichtigsten Baumerkmale und ihre biologischen Eigentümlichkeiten vorausgeschickt. Die Einzeltexte bringen außer den äußeren Kennzeichen des Tieres und Hinweisen auf seine Verbreitung soweit als möglich auch Angaben über Verhalten, Fortpflanzung und Ernährungsweise.

PETER SCOTT

Das Wassergeflügel der Welt

Ein farbiger Bestimmungsschlüssel

Übersetzt und bearbeitet von Dr. HEINZ-GEORG KLÖS

Direktor des Zoologischen Gartens Berlin

1961 / 88 Seiten mit 487 Abbildungen, davon 427 farbig, und zwei Karten
Leinen flexibel 16,80 DM

Der berühmte englische farbige Bestimmungsschlüssel „*A Coloured Key of the Wildfowl of the World*“ liegt nun auch in deutscher Ausgabe vor. Auf 23 Farbtafeln werden sämtliche Wassergeflügelarten der Welt — Enten, Gänse, Schwäne und Säger — abgebildet, davon die meisten in beiden Geschlechtern. Jede Tafel zeigt eine Gruppe von Arten, die besonders eng miteinander verwandt sind. So findet man im allgemeinen die Vögel, die leicht miteinander verwechselt werden können, auf der gleichen Seite. Die Tafeln werden jeweils textlich ergänzt durch stichwortartige Angaben über die Brut- und Überwinterungsgebiete, über auffällige Eigenschaften bestimmter Tierarten oder -gruppen und die Häufigkeit ihres Vorkommens. Ein vorangestellter Bestimmungsschlüssel, nach anatomischen Merkmalen, Lautäußerungen und Verhaltensweisen geordnet, erleichtert das rasche Auffinden der von Fall zu Fall gesuchten Farbtafel. Eine systematische Liste alles Wassergeflügels der Erde mit deutschen und lateinischen Namen und eine übersichtliche Zusammenfassung der Regeln und Gesetze der zoologischen Nomenklatur vervollständigen den Bestimmungsschlüssel.

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam — H. DATHE, Berlin —
W. HERRE, Kiel — K. HERTER, Berlin — J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz — B. LANZA, Florenz — H. NACHTSHEIM,
Berlin — T. C. S. MORRISON SCOTT, London — D. STARCK,
Frankfurt a. M. — E. THENIUS, Wien — W. VERHEYEN,
Tervuren — K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg — M. RÖHRS, Hamburg

27. BAND · HEFT 2

April 1962



VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN
POSTVERLAGSORT HAMBURG

Inhalt

Die Großsäugetiere des Pleistozäns von Mitteleuropa. Von E. THENIUS	65
Beiträge zur vergleichenden Geburtskunde I. Von C. NAAKTGEBOREN und W. VANDEN-DRIESSCHE	83
Beobachtungen an der postcaninen Gingivalschwiele und der Wangenhaut der Kudu-Antilope, <i>Tragelaphus strepsiceros</i> (PALLAS 1766). Von R. SCHNEIDER	110
Natürliche Feinde und Parasiten der Schneemaus <i>Microtus nivalis</i> (Martins), 1942, Von H. KAHMANN und J. HALBGEWACHS	117
Zum Gedenken an Prof. Dr. S. I. OGNEW. Von W. G. HEPTNER	120
Schriftenschau	125
Bekanntmachungen	128

Dieses Heft enthält 4 Beilagen des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen.

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 85 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Von-Melle-Park 10 (Tel. 44 19 71).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungsvorlagen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdrucke: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahnen erfolgen.

Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiegebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. aml. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Heftes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden. Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

Die Großsäugetiere des Pleistozäns von Mitteleuropa

Eine Übersicht¹

Von ERICH THENIUS

Eingang des Ms. 29. 4. 1961

Einleitung

Die Kenntnis der Tierwelt des Pleistozäns ist nicht nur für den Paläontologen interessant und wichtig, sondern auch für den Zoologen, da die Eiszeit die der geologischen Gegenwart unmittelbar vorausgehende Epoche ist. Im folgenden wird eine Übersicht über die Großsäugetiere des mitteleuropäischen Pleistozäns gegeben², wobei weniger stratigraphische Fragen diskutiert seien, als vielmehr eine zusammenfassende Darstellung unserer Kenntnis in faunistisch-phylogenetischer Hinsicht gegeben sei.

Die Kenntnis der pleistozänen Säugetierfaunen Europas reicht bis in das Altertum zurück, doch begann die wissenschaftliche Erfassung und Erforschung erst mit dem Ende des 18. Jahrhunderts. Seither haben zahlreiche Autoren zur Mehrung unserer Kenntnisse beigetragen, die auch gegenwärtig durch neue Funde und Detailuntersuchungen ständig erweitert werden, so daß auch heute noch kein endgültig abgeschlossenes Bild von den eiszeitlichen Großsäugetierfaunen gegeben werden kann. Dennoch kann gegenwärtig die Kenntnis der eiszeitlichen Großsäugetierfaunen als in den Grundzügen gesichert gelten. Die im folgenden gegebene Übersicht erhebt keinen Anspruch auf Vollständigkeit, berücksichtigt jedoch sämtliche wichtigen Arten.

Die Abgrenzung und Gliederung des Pleistozäns erfolgt nicht einheitlich. Es wird daher im folgenden Abschnitt auf die wichtigsten Auffassungen hingewiesen.

Als mitteleuropäischer Raum sind im wesentlichen Deutschland, Polen, die CSR und die Schweiz, Österreich und Ungarn verstanden, doch sind auch die westlichen Nachbargebiete Deutschlands berücksichtigt (Holland, Ostfrankreich). Es sind nicht so sehr die politischen Grenzen wichtig, als vielmehr die tiergeographisch bedeutsamen, die zu den faunistischen Verschiedenheiten des mittel- und west- bzw. südeuropäischen Raumes führten (vergl. auch D. JANOSSY 1961).

Abgrenzung und Gliederung des Pleistozäns

Das Pleistozän (= Diluvium oder Eiszeit) ist der ältere Abschnitt des Quartärs. Wie der durch K. SCHIMPER im Jahre 1837 erstmalig verwendete Begriff Eiszeit vermuten läßt, waren während des Pleistozäns weite Gebiete vereist. Nach den Ver-

¹ Vortrag, gehalten vor der Jahresversammlung der deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde in Gießen am 4. Oktober 1960.

² Über die Kleinsäuger s. D. JANOSSY (1961). Eine Auswahl der wichtigsten Großsäuger ist bei H. D. KAHLKE (1955) in Wort und Bild behandelt.

eisungsspuren auf dem Festland (Moränen, Gletscherschliffe etc. im vereisten Gebiet; Flußterrassen, Löss, Kryoturbationserscheinungen und dgl. im periglazialen Gebiet) lassen sich mehrere Eishochstände (= Kaltzeiten), die mit Warmzeiten wechselten, unterscheiden. Diesem mehrfachen Wechsel von Warm- und Kaltzeiten entsprachen isostatisch bedingte Meeresspiegelschwankungen³, die gegenwärtig als Meeresterrassen (= thalassostatische Terrassen im Gegensatz zu den Flußterrassen) an den Küsten der Kontinente feststellbar sind. „Eiszeiten sind Zeiten der Regressionen, Zwischeneiszeiten solche der Transgressionen“ (A. PENCK 1936).

Die Gliederung der eiszeitlichen Ablagerungen nahm von den vereisten Gebieten (z. B. Alpen) ihren Ausgang (vgl. A. PENCK und E. BRÜCKNER 1909), indem im Alpenvorland Gletscherwälle von mindestens vier getrennten Eisvorstößen unterschieden wurden (Günz, Mindel, Riss und Würm; benannt nach Flüssen im bayerischen Alpenvorland). Eine derartige, nur auf anorganischen Kriterien beruhende Gliederung läßt sich nur lokal verwenden. Es ist daher verständlich, daß im außeralpinen Gebiet weitere Gliederungsversuche durchgeführt wurden, die mangels einer Verknüpfungsmöglichkeit mit den alpinen Eisvorstößen zu einer eigenen Nomenklatur führten. Weitere Schwierigkeiten ergaben sich aus der nur stellenweise möglichen Verbindung derartiger eiszeitlicher Ablagerungen mit rein marinen (Terrassen-) Bildungen, so daß auch hier eigene Namen Eingang in das Schrifttum fanden (z. B. Elster-, Saale-[+ Warthe-], Weichsel-Eiszeit in Norddeutschland; Praetiglien, Eburonien, Menapien, Drenthien und Tubantien für die Kaltzeiten bzw. Tiglien, Waalien, Cromerien, Hoxnien und Eemien für Warmzeiten in den Niederlanden; Aktschagyl-, Apscheron-, Dnjepr-, Moskau-, Kalinin- und Ostaschkov-Kaltzeit für die UdSSR; Villanyium, Biharium, Mosbachium etc. für wirbeltierführende Ablagerungen in Mitteleuropa usw., vgl. M. KRETZOI 1956, VAN DER VLERK 1959, P. WOLDSTEDT 1958, W. ZAGWIJN 1959).

Um dieser Fülle von Lokalnamen auszuweichen, wird verschiedentlich die Bezeichnung letzte, vorletzte, vorvorletzte und früheste Eiszeit (Last Glaciation etc.) verwendet (s. F. E. ZEUNER 1959).

Diese grundsätzlichen Schwierigkeiten in der Parallelisierung eiszeitlicher Ablagerungen räumlich entfernter Gebiete sind vorwiegend methodisch bedingt, indem zur Gliederung nur anorganische, wiederholbare Vorgänge an Stelle organischer nicht umkehrbarer *Entwicklungsvorgänge* — also nicht etwa durch bloße Wanderungen verursachte Faunenverschiedenheiten — herangezogen wurden. Von diesem Gesichtspunkt aus wird die mangelnde Parallelisierung eiszeitlicher Ablagerungen und da besonders der einzelnen Kaltzeiten verständlich, wie überhaupt die Unterscheidung eines richtigen „Glazials“ von einer Kälteschwankung bzw. eines „Interglazials“ von einem „Interstadial“ sehr problematisch ist. In Zusammenhang damit wird auch die Parallelisierung wichtiger Wirbeltierfundstellen nicht einheitlich vorgenommen. Teilweise sind diese Differenzen in der Auffassung materialbedingt, indem von manchen Fundplätzen nur Makro- von manchen jedoch nur Mikromammalia vorliegen (vgl. Faunen des jüngeren Villafranchium und des älteren Cromerium; s. dazu etwa W. O. DIETRICH 1953 und M. KRETZOI 1956).

Abgesehen davon, erfolgt jedoch auch die Großgliederung des Pleistozäns durchaus nicht einheitlich, indem einerseits ein Ältest-, Alt-, Mittel- und Jung-Pleistozän bzw. ein Ältest-, Alt- und Jungpleistozän oder ein Lower, Middle und Upper Pleistocene unterschieden wird, wobei die Grenzen nur teilweise zusammenfallen (s. Tabelle I).

Im weiteren Text seien diese Bezeichnungen auch hier benützt, da infolge der wechselnden und umstrittenen Synchronisierung der Kalt- und Warmzeiten die Ver-

³ Durch Bindung von Wasser in Form von Eiskappen an den Polen bzw. Gletschermassen auf den vereisten Kontinentalgebieten.

Tabelle 1

Übersicht über die wechselnde Großgliederung des Pleistozäns im Schrifttum

Warm- und Kaltzeiten	INQUA-Kongreß, Leningrad 1932	Deutsche Quartärgeologen (vgl. J. FINK 1959)	P. WOLDSTEDT 1958	B. KURTÉN 1960
W R/W	Jung- Pleistozän	Jung- Pleistozän	Jung- Pleistozän	Upper Pleistocene
R M/R	Mittel- Pleistozän	Mittel- Pleistozän		
M G/M G	Alt- Pleistozän	Alt- Pleistozän	Mittel- Pleistozän	Middle Pleistocene
Warm- und Kalt- zeiten vor Günz	Pliozän	Ältest- Pleistozän	Alt- Pleistozän	Lower Pleistocene

wendung von konventionellen Namen wie Günz, Mindel, Riss und Würm nur irreführend wäre. Es sei daher nur von Ältest-, Alt-, Mittel- und Jungpleistozän gesprochen, obzwar vom faunistischen Standpunkt aus eher die Dreiteilung (Ältest-, Alt- und Jungpleistozän) gerechtfertigt wäre. Die zeitliche Einstufung der wichtigsten Wirbeltierfundstellen geht aus Tabelle II hervor.

Weitere Schwierigkeiten für die Chronologie des Pleistozäns ergaben sich jedoch aus der Feststellung, daß die Säugetierfaunen keinen deutlichen mehrfachen Wechsel⁴ von Warm- und Kaltzeiten⁵ erkennen lassen. Dies führte verschiedentlich zur Annahme des Mono- bzw. auch Biglazialismus (s. TH. KORMOS, V. GROMOVA etc.), dem heute nur mehr historische Bedeutung zukommt. Wichtig ist, daß das sogenannte Präglazial (im Sinne von TH. KORMOS) praktisch das gesamte Prä-Würm umfaßt. Dazu kommt ferner, daß die untere Grenze des Pleistozäns, also die Tertiär-Quartär- oder Plio-Pleistozängrenze im Schrifttum auch nicht ganz einheitlich gezogen wird. Seit dem Jahre 1948 (Internationaler Geologen-Kongreß in London) wird jedoch allgemein das sog. Villafranchium (= Oberpliozän der älteren Literatur) als basale Stufe (= Ältestpleistozän = Early Pleistocene) dem Pleistozän zugerechnet (s. P. WOLDSTEDT 1948, F. E. ZEUNER 1950). Diese neuerdings gehandhabte Grenzziehung ist jedenfalls durch die Feststellung notwendig geworden, daß die ersten arktischen Elemente in der Molluskenfauna im Mittelmeergebiet bereits mit dem Beginn des Villafranchiano auftreten, d. h. sich Anzeichen einer Klimaverschlechterung deutlich bemerkbar machen, die jedoch nicht mit der Günz-Kaltzeit parallelisiert werden kann, sondern älter ist. Wie allerdings weitere vergleichende Untersuchungen an nichtmarinen und marinen Ablagerungen gezeigt haben, deckt sich die nach Pollen (kontinentale Ablagerungen) gezogene Plio-Pleistozängrenze nicht mit der nach Foraminiferen

⁴ Vergl. jedoch dazu B. KURTÉN 1960 a, der Klimaschwankungen im älteren Pleistozän an Hand von Hamster- und Hermelin-Populationen nachweist.

⁵ An Stelle von Eis- (= Glazial) und Zwischeneiszeit (= Interglazial) seien hier die treffenderen Bezeichnungen Kalt- und Warmzeiten verwendet.

(marine Ablagerungen) gelegten, obwohl beide unabhängig voneinander mit einer Temperaturverschlechterung und ihren Folgen arbeiten. Dasselbe gilt auch für das erste Auftreten von nordischen Elementen unter den Säugetieren (*Ovibos*, *Rangifer*), das zu einem wesentlich späteren Zeitpunkt (z. B. Suessenborn vgl. Tabelle II) erfolgt als jenes arktischer Mollusken bzw. Foraminiferen im Nordsee- und Mittelmeergebiet.

Durch die Einbeziehung des Villafranchiano zum Pleistozän läßt sich jedoch die Plio-Pleistozängrenze mit dem ersten Auftreten einiger charakteristischer Säugetiergattungen (*Archidiskodon*, *Leptobos* und „*Equus*“; s. TH. FUCHS 1879, E. HAUG 1911,

Tabelle II

Wichtige pleistozäne Wirbeltierfundstellen Mitteleuropas¹

Allgemeine Gliederung	Deutschland, Holland, Frankreich	Schweiz, Österreich, Tschechoslowakei, Polen, Ungarn
Jung-Pleistozän	Lindenthaler Hyänen-Höhle Westeregeln Roter Berg b. Saalfeld Rixdorf Salzgitter-Lebenstedt Taubach-Ehringsdorf	Teufelslucke b. Eggenburg, Keßlerloch b. Thayngen Schweizersbild, Balcarova Skala Pilisszántó, Puskaporos Merkensteiner H., Pavlov (Pollau) Istállóskő Slouper- und Vypustek-Höhle Willendorf, Predmöst Hermann- und Szeleta-Höhle Sipka-Höhle Cotencher, Subalyuk St. Brais Repolust-Höhle Bohunice bei Brünn
Mittel-Pleistozän	Achenheim (p. p.) Steinheim a. d. Murr Heppenloch	—
Alt-Pleistozän	Achenheim (p. p.) Mosbach (Haupt-F.) Voigtstedt, Erpfingen (Steinbruch) Mauer, Frankenbach Jockgrim, Mosbach (ält. F.) Süssenborn, Eberbach Goldshöfener Sande	Wien-Laaerberg Hundsheim Höhle C 718 bei Koněprusy Stranska Skala Gombasek (=Gombaszög) Villany, Csarnota Beremend
Ältest-Pleistozän	Erpfingen (Höhle) Tegelen Rippersroda Ilm Sülzfeld, Jüchsen	Podlesice bei Kroczyce Senning bei Stockerau Budapest-Kőbánya Kisláng, Ercsi
Jung-Pliozän	Wölfersheim	Weze, Hajnáčka Ivanovce

¹ Fundorte mit ausgesprochenen Kleinsäugerfaunen nicht berücksichtigt. Zusammengestellt unter Verwendung von Publikationen von K. D. ADAM, W. O. DIETRICH, O. FEJFAR, F. HELLER, K. HESCHLER und E. KUHN, H. D. KAHLKE, K. KO-
WALSKI, M. KRETZOI, U. LEHMANN, M. MOTTI, R. MUSIL, H. G. STEHLIN.

W. D. MATTHEW 1929, E. H. COLBERT 1935, H. L. MOVIUS 1949, A. PAPP und E. THENIUS 1949) fassen, die im Villafranchiano (= terrestrisches Äquivalent des marinen Calabrian) vorkommen. Damit ist zugleich eine fast weltweite Parallelisierung der Untergrenze des Pleistozäns auf faunistischer Basis gegeben. Das Auftreten der drei genannten Gattungen erfolgt allerdings nicht völlig gleichzeitig in Eurasien, indem *Leptobos* und „*Equus*“ in den Siwalikablagerungen erst in der Pinjor-Zone und damit etwas später als *Archidiskodon*, der bereits aus der Tatrot-Zone nachgewiesen ist, erscheinen (s. D. A. HOOIJER und E. H. COLBERT 1951).

Dadurch ist die Untergrenze des Pleistozäns nicht nur als klimatische Grenze faßbar⁶, sondern faunistisch. Freilich läßt sich diese Grenze nur in landsäugetierführenden, d. h. praktisch nur in kontinentalen Ablagerungen verfolgen.

Für eine Gliederung des Pleistozäns sind marine Organismen (Foraminiferen etc.) infolge der kurzen Zeitdauer nicht verwendbar (vgl. VAN DER VLERK 1959). Einzig die Säugetiere — als geologisch junge Gruppe — lassen eine Gliederung auf evolutionistischer Basis und damit eine echte Biostratigraphie zu. Sie ist einerseits durch die Evolution autochthoner Elemente (z. B. Elephantiden, Rhinocerotiden, Ursiden, Cerviden), andererseits durch den Zeitpunkt des ersten Auftretens von (in Europa) eingewanderten Arten (z. B. Gattungen *Bubalus*, *Bos*, *Coelodonta*) gegeben, deren Evolution außerhalb Europas stattgefunden hatte. Dadurch ist jedoch nur eine Großgliederung (Ältest-, Alt-, Mittel- und Jung-Pleistozän) durchführbar. Eine feinere Stratifizierung pleistozäner Ablagerungen ist durch Großsäugetiere praktisch nicht möglich. Daher herrscht auch besonders über die feinere Gliederung (z. B. Würm-Kaltzeit mit zwei oder (?) drei Eisvorstößen und entsprechenden Interstadialen) auch gegenwärtig noch keine Einhelligkeit.

Absolute Chronologie des Pleistozäns

Angaben über die Gesamtdauer des Pleistozäns basieren fast ausschließlich auf der Strahlungskurve des serbischen Physikers M. MILANKOVITCH (1920), der Klimaschwankungen aus Schwankungen im Empfang von Wärmeenergie von der Sonne ableitet, die von ihm auf Veränderungen der Erdbahn und der Umdrehungsachse zurückgeführt werden. Demnach wären seit Beginn der Günz-Kaltzeit 600 000 Jahre vergangen.

Wohl schienen die neuen Ergebnisse über die ozeanischen Temperaturschwankungen (Auswertung von Tiefseebohrkernen mit planktonischen Foraminiferen als Temperaturindikatoren; s. C. EMILIANI 1955, 1958) die Ergebnisse von MILANKOVITCH zu bestätigen, doch gelangt C. EMILIANI (1956) für die seit dem Günz verflossene Zeitspanne zu einer Dauer von nur 300 000 Jahren. Aber selbst bei Anerkennung der von MILANKOVITCH gegebenen absoluten Werte wären diese für die Gesamtdauer des Pleistozäns nicht verwendbar, da seither das Villafranchium dem Pleistozän angegliedert wurde.

Die Anwendung von „radioaktiven Methoden“ (z. B. Kalium-Argon-Methode) ist für das Pleistozän nur schwer möglich, weil einerseits die Mengen radioaktiver Elemente zum Anteil an Verunreinigungen in keinem Verhältnis steht, andererseits nur wenig Eruptiva bekannt sind, deren Entstehen mit dem Vorrücken des Eises und damit mit einer bestimmten Kaltzeit in Zusammenhang zu bringen ist. Immerhin haben die bisherigen Ergebnisse der Kalium-Argon-Datierungsmethode gezeigt, daß

⁶ Die stets eine gewisse Übergangszeit voraussetzt, da der klimatische Umschwung und damit der Übergang in das Eiszeitalter nicht plötzlich, sondern nur allmählich erfolgte; ganz abgesehen davon, daß eine rein auf klimatischen Faktoren begründete Grenzziehung für eine weltweite Parallelisierung kaum anwendbar ist.

sie Daten für den Bereich 50 000 — 1 000 000 Jahre verschaffen kann. Nach EVERNDEN, CURTIS und KISTLER (1958) ist durch die Kalium-Argon-Methode zumindest eine größere Vergletscherung im Bereich der Rocky Mountains und damit ein Eisvorstoß (Kaltzeit) vor wenigstens 900 000 Jahren nachgewiesen, so daß mit einer Mindestdauer von 1 000 000 Jahren für das gesamte Pleistozän zu rechnen ist. B. KURTÉN (1960) setzt die Plio-Pleistozängrenze auf Grund von vorläufigen absoluten Daten, kombiniert mit solchen, die aus der Evolutionsgeschwindigkeit bei Säugetieren und Mollusken berechnet wurden, mit 1 300 000 Jahren fest und dürfte damit der Wirklichkeit näher kommen, dürfte doch der Beginn des Pleistozäns, also des Villafranchiano, noch früher anzusetzen sein.

Die der letzten Phase der Elster-Kaltzeit gleichzusetzende Vergletscherung hätte vor 350 000 — 400 000 Jahren stattgefunden (s. EVERNDEN, CURTIS und KISTLER 1958; die richtige Parallelisierung der Terrassenschotter mit vulkanischen Tuffen mit der jüngsten Elsterphase vorausgesetzt).

Mit der Radio-Karbon-Methode (C^{14} -Methode) läßt sich nun die letzte Kaltzeit (Würm) erfassen, indem nur Proben untersucht werden können, die maximal nicht über 50 000 Jahre zurückliegen (vgl. H. GROSS 1958, K. J. NARR 1959). Ähnliches gilt für die Warven-Chronologie (Bändertonmethode), die nicht über 20 000 Jahre und damit nicht über das Spätglazial hinausreicht (Abschmelzung der Eiskappe Nord-europas).

Die genaue Kenntnis der Dauer des Pleistozäns wäre schon deshalb wesentlich, um exakte Angaben über die Evolutionsgeschwindigkeit (bei eiszeitlichen Säugetieren) machen zu können. Verglichen mit den jungtertiären Säugern ist jedenfalls die Evolutionsgeschwindigkeit außerordentlich gesteigert (vgl. B. KURTÉN 1960).

Zur Großgliederung der Lebensräume in Mitteleuropa während des Pleistozäns

Durch den Wechsel von Warm- und Kaltzeiten, der zur zeitweisen Vergletscherung weiter Gebiete führte und damit auch zu starken Meeresspiegelschwankungen, war der Landschaftscharakter während des Pleistozäns ebenfalls außerordentlich wechselnd. Zu Kaltzeiten beherrschten im periglazialen Gebiet Frostschuttundra, Waldsteppen, trockene und feuchte Lößtundra, Fjälltundra, borealer Nadelwald (Taiga), Kalt- und Warmsteppen sowie Halbwüsten und Mischwälder das Landschaftsbild Europas. Die Waldgrenze war dementsprechend um mehr als 1 200 m abgesenkt bzw. weit nach Süden verschoben. In den Warmzeiten ermöglichten die günstigen Klimabedingungen die Existenz einer warmgemäßigten Flora mit wärmeliebenden Elementen, und die Waldgrenze war weit nach Norden verschoben (vgl. B. FRENZEL und C. TROLL 1952).

Der — vom geologischen Gesichtspunkt aus gesehen — in verhältnismäßig kurzen Zeitspannen vor sich gehende Wechsel von Warm- zu Kaltzeiten und umgekehrt, führte zu Faunenverschiebungen, die einerseits durch Arealerweiterungen bzw. -verengerungen (sog. „Wanderungen“), andererseits jedoch durch den phyletischen Artwandel bzw. echtes Aussterben bedingt waren. Derartige Arealverschiebungen lassen sich besonders für die jungpleistozänen Steppenphasen feststellen, die zur Ausbreitung verschiedener Steppentiere (Saiga, Steppeniltis, Pferdespringer, Hamster, Blindmaus etc.) bis nach Mittel- und Westeuropa geführt haben. Ähnliche Arealverschiebungen führten im mittleren Pleistozän nicht nur zum Vorkommen von Wasserbüffeln in Mitteleuropa, sondern auch zum Einwandern von Ur (*Bos primigenius*) und Fellnashorn (*Coelodonta antiquitatis*) aus Asien.

Wie ein Vergleich mit den jungtertiären Säugetierfaunen zeigt, erfolgte im Plei-

stozän ein wesentlich rascherer Wechsel innerhalb der Großsäugetierfaunen und damit eine wesentlich raschere Evolution (vgl. S. 80). Es sei dies hier ausdrücklich betont, da auf Grund irriger Voraussetzungen über den phyletischen Artwandel während des Pleistozäns in zoologischen Kreisen darüber falsche Vorstellungen herrschen.

Die Großsäugetiere des mitteleuropäischen Pleistozäns

Als Großsäugetiere werden allgemein sämtliche Säuger mit Ausnahme der Insectivoren, Chiropteren, Rodentier und Lagomorphen bezeichnet. Es entspricht diese Fassung der Mikromammalia zwar nicht ganz den Gegebenheiten (vgl. Castoriden mit *Trogotherium*; Hystriciden mit *Hystrix* unter den Nagern bzw. Mauswiesel und andere Kleinformen unter den Raubtieren), doch ist sie im Schrifttum gebräuchlich (vgl. D. JANOSSY 1961). Aus dem mitteleuropäischen Pleistozän konnten bisher Vertreter folgender Säugtierordnungen nachgewiesen werden⁷: Proboscidea, Perissodactyla, Artiodactyla, Carnivora und Primates. Unter den *Proboscidea* waren Mastodonten und Elephantiden im Pleistozän Mitteleuropas vertreten. Die Dinotherien starben in Europa im ausgehenden Tertiär (Jungpliozän) aus, lebten jedoch in Afrika noch im Pleistozän (s. C. ARAMBOURG 1947). Während die Mastodonten mit *Anancus arvernensis* und *Zygalophodon borsoni* als Superstiten des Tertiärs im Ältestpleistozän (Villafranchium) ausstarben, waren die Elefanten durch *Archidiskodon meridionalis*⁸ im Ältestpleistozän, *Palaeoloxodon antiquus* und *Mammonteus trogontherii* im Alt- und Mittelpleistozän und *Mammonteus primigenius* im Mittel- und Jungpleistozän verbreitet. *Palaeoloxodon antiquus* und *Mammonteus trogontherii*, beide Nachkommen von *Archidiskodon meridionalis*, unterscheiden sich auch ökologisch weitgehend (*P. antiquus* vorwiegend Waldbewohner, *M. trogontherii* hauptsächlich Steppenbewohner). *Mammonteus primigenius*, der aus *M. trogontherii* hervorging, starb mit der Unterart *M. primigenius sibiricus* zur Allerödschwankung (ca. 10 000 vor der Zeitwende) aus (vgl. N. POLUTOFF 1955). *Palaeoloxodon antiquus* verschwindet aus Mitteleuropa mit der letzten Warmzeit (Riss/Würm-Interglazial), lebte jedoch in Südeuropa noch während der Würmzeit (vgl. M. CRUSAFONT 1960).

Von den artenreich vertretenen *Perissodactylen* waren im Pleistozän die Rhinocerotiden, Equiden und Tapiriden vertreten. Chalicotheriidae konnten bisher aus dem europäischen Quartär nicht nachgewiesen werden, existierten jedoch noch im afrikanischen Pleistozän (s. W. O. DIETRICH 1942). Während die Tapiriden mit dem Ältestpleistozän (Sülzfeld, Jüchsen) ausstarben, existierten die Rhinocerotiden bis zum Ende des Jungpleistozäns. Von den im Tertiär in Europa nachgewiesenen Stämmen ist nur der *Dicerorhinus*-Stamm vorhanden, der durch *Dicerorhinus megarhinus* über *D. etruscus* des Ältest- und Altpleistozäns zu *D. kirchbergensis* bzw. *D. hemitoechus* des Mittel- und Jungpleistozäns führt. *D. kirchbergensis* (= *D. „mercki“* = Merck'sches Nashorn) und *D. hemitoechus* verhalten sich in ökologischer Hinsicht ähnlich *Palaeoloxodon antiquus* und *Mammonteus trogontherii*, indem ersteres die Wald-, letzteres die Steppenform darstellt. Während *D. hemitoechus* im Mittelpleistozän ausstirbt, hält sich *D. kirchbergensis* in Mitteleuropa bis ins Riss/Würm-Interglazial, in Südeuropa bis in die beginnende Würm-Zeit. *Coelodonta antiquitatis* als „Zuwanderer“ aus Asien

⁷ Die Cetaceen sind in diesem Rahmen nicht berücksichtigt, wie auch auf die Pinnipedia hier nicht eingegangen sei; Pholidota (Manidae) konnten entgegen der Angabe von TH. KORMOS (1937) bisher aus dem mitteleuropäischen Pleistozän nicht nachgewiesen werden (s. M. KRETZOI 1956, B. KURTÉN 1960)

⁸ *A. planifrons* ist bisher nur aus Indien nachgewiesen (s. S. SCHAUB 1948).

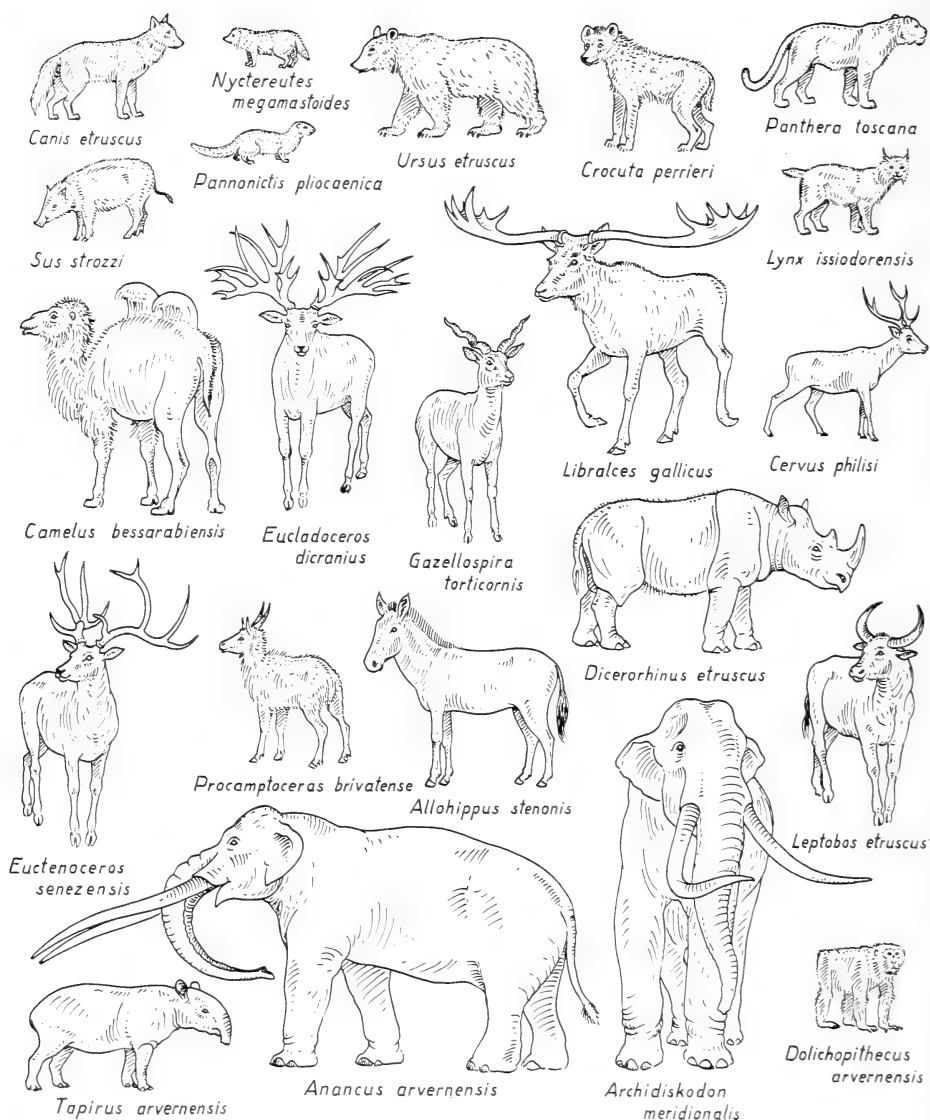


Abb. 1. Wichtige Großsäugetiere des Ältestpleistozäns von Mitteleuropa. Sämtliche Rekonstruktionen im gleichen Größenverhältnis. Von den 22 dargestellten Arten gehört die Hälfte ausgestorbenen Gattungen (*Anancus*, *Archidiskodon*, *Allohippus*, *Eucladoceros*, *Euctenoceros*, *Libralces*, *Gazellospira*, *Procamptoceras*, *Leptobos*, *Pannonictis* und *Dolichopithecus*) an. Keine rezente Art vorhanden (Original)

im Mittelpleistozän erstmalig in Europa auftretend, stirbt am Ende des Jungpleistozäns aus. Einzelne Funde belegen die Existenz des *Elasmotherium*-Stammes im älteren Pleistozän.

Unter den Equiden lassen sich zebrine, asinide, hemionide und caballine Einhufer unterscheiden. Die geologisch ältesten Equiden gehören dem *Equus* (*Allohippus*) *stenonis*-Formenkreis an, deren Vertreter zahlreiche zebrine Merkmale besitzen. Der

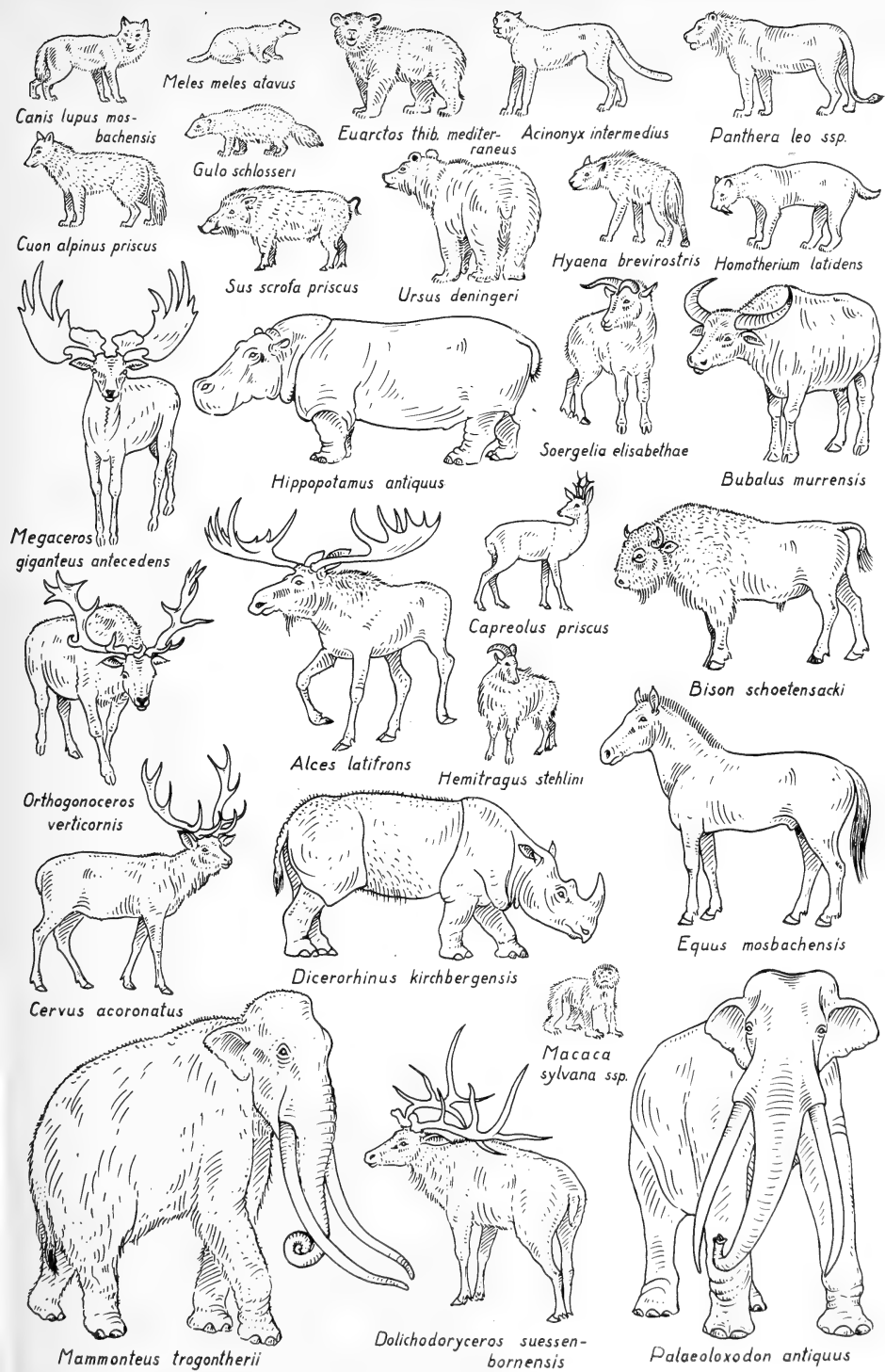


Abb. 2. Wichtige Großsäugetiere des Alt- und Mittelpleistozäns von Mitteleuropa. Sämtliche Arten im gleichen Größenverhältnis. Von den 27 Arten gehören 7 ausgestorbenen Gattungen (*Palaeoloxodon*, *Mammonteus*, *Orthogonoceros*, *Dolichodoryceros*, *Megaceros*, *Soergelia* und *Homotherium*) an. Sieben rezente Arten, die jedoch subspezifisch von den lebenden Formen verschieden sind. Die restlichen Arten gehören sämtlich ausgestorbenen Spezies an (Original)

zebrine Stamm, zu dem auch *Equus sanmeniensis* und *E. sivalensis* aus dem asiatischen Pleistozän gehören, verschwindet mit *E. süßenbornensis* im Altpleistozän aus Europa. Daneben traten bereits im Ältestpleistozän (nach H. G. STEHLIN) auch asinide Equiden auf. Primitive caballine Einhufer sind durch *Equus bressanus* (= „*Macrohippus robustus*“ = *Equus stenonis major* BOULE) ebenfalls schon im Villafranchium nachgewiesen (vgl. dazu J. VIRET 1954, M. KRETZOI 1954). *Equus mosbachensis* des Altpleistozäns ist ein ausgesprochen caballines, schweres Pferd. Ähnlich schwere Pferde sind auch aus dem Jungpleistozän bekannt geworden (*Equus abeli*; s. O. ANTONIUS 1914, M. MOTTI 1940). Neben diesen schweren Pferden existierten mittelschwere Pferde im mittleren und jüngeren Pleistozän, die unter zahlreichen Artnamen (*E. steinheimensis*, *E. taubachensis*, *E. „germanicus“* = *E. remagenensis* etc.) beschrieben wurden. Aus dem jüngeren Pleistozän ist auch *Equus przewalskii* nachgewiesen (vgl. U. LEHMANN 1954). Vom älteren Pleistozän bis zum Neolithikum waren Wildesel in Europa zeitweise heimisch (*Equus [Asinus] hydruntinus*; s. H. G. STEHLIN und P. GRAZIOSI 1935, S. BÖKÖNYI 1954), und auch Pferdeesel (*Hemionus*) sind aus dem Jungdiluvium bekannt geworden (s. W. O. DIETRICH 1959).

Von den gleichfalls artenreich vertretenen *Artiodactylen* konnten bisher Suiden, Hippopotamiden, Cameliden, Cerviden und Boviden nachgewiesen werden⁹. Die Suiden sind durch *Sus strozzi* im Ältestpleistozän und durch *Sus scrofa* seit dem Altpleistozän (*S. scrofa priscus*) vertreten. Reste von *Sus scrofa* finden sich nur in warmzeitlichen Ablagerungen. Ähnliches gilt für die Hippopotamiden, die mit *Hippopotamus antiquus* aus warmzeitlichen Sedimenten des Ältest- und Altquartärs bekannt geworden sind¹⁰. Besonders häufig sind Flußpferdreste im Rheintal (z. B. Jockgrim, Mosbach; s. S. E. KUSS 1957). Aus dem Altpleistozän Ungarns liegen neuerdings gleichfalls Flußpferdreste vor (Mitt. von D. JANOSSY). Cameliden sind aus Mitteleuropa bisher nur aus dem Ältestpleistozän von Ungarn (Kisláng und Ercsi; s. M. KRETZOI 1954) bekannt geworden, waren jedoch in Südosteuropa verbreitet. Dafür waren die Cerviden außerordentlich artenreich vertreten¹¹. Außer den auch gegenwärtig noch in Europa lebenden Stämmen existierten im Pleistozän etliche, heute ausgestorbene Gruppen. Es sind dies die als *Eucladoceros* und *Euctenoceros* aus dem Villafranchium, *Orthogonoceros* und *Dolichodoryceros* aus dem älteren Pleistozän beschriebenen Gattungen sowie *Megaloceros* des älteren bis jüngeren Diluviums. Außer diesen Gattungen sind aus dem Villafranchium noch kleine geweihtragende Cerviden bekannt geworden, die seinerzeit mit *Axis* bzw. *Rusa* in Verbindung gebracht wurden, jedoch einem eigenen ausgestorbenen Seitenzweig angehörten (z. B. „*Cervus*“ *philisi*; s. S. SCHAUB 1941, U. LEHMANN 1957). Möglicherweise gehört „*Cervus*“ *elaphoides* (KAHLKE 1960) aus dem Altquartär von Mosbach zu diesem Formenkreis.

Orthogonoceros und *Dolichodoryceros* sind für das ältere Pleistozän kennzeichnend. Ursprünglich als echte Riesenhirsche (Gattung *Megaloceros*) angesehen, konnte H. D. KAHLKE (1956) zeigen, daß es sich um große Hirsche mit Schaufel- (*O. verticornis*) bzw. Stangengeweih (*D. süßenbornensis*) handelt, die im mittleren Pleistozän verschwunden sind bzw. von *Megaloceros* abgelöst werden. Die echten Riesenhirsche sind durch *Megaloceros giganteus antedecens* im mittleren (Steinheim a. d. Murr) und *M. gig. giganteus* im jüngeren Pleistozän nachgewiesen (s. F. BERCKHEMER 1941).

⁹ Giraffidae (z. B. *Sivatherium*) sind bisher aus dem mitteleuropäischen Pleistozän nicht bekannt geworden, wurden jedoch aus Südosteuropa beschrieben (s. O. ABEL 1904).

¹⁰ Der von der Arsenalterrasse in Wien beschriebene Zahn von *Hippopotamus pentlandi* ist sicher verschleppt und stammt aus dem Mittelmeergebiet (s. E. THENIUS, F. HOFER und A. PREISINGER 1959). Hingegen liegt nach R. DEHM (mündl. Mitt.) von Dürnkrot (NÖ.) ein *Hippopotamus*-Zahn vor.

¹¹ Selbst unter Berücksichtigung der Tatsache, daß zahlreiche „Arten“ einzuziehen sind, wie erst kürzlich H. D. KAHLKE (1956) gezeigt hat.

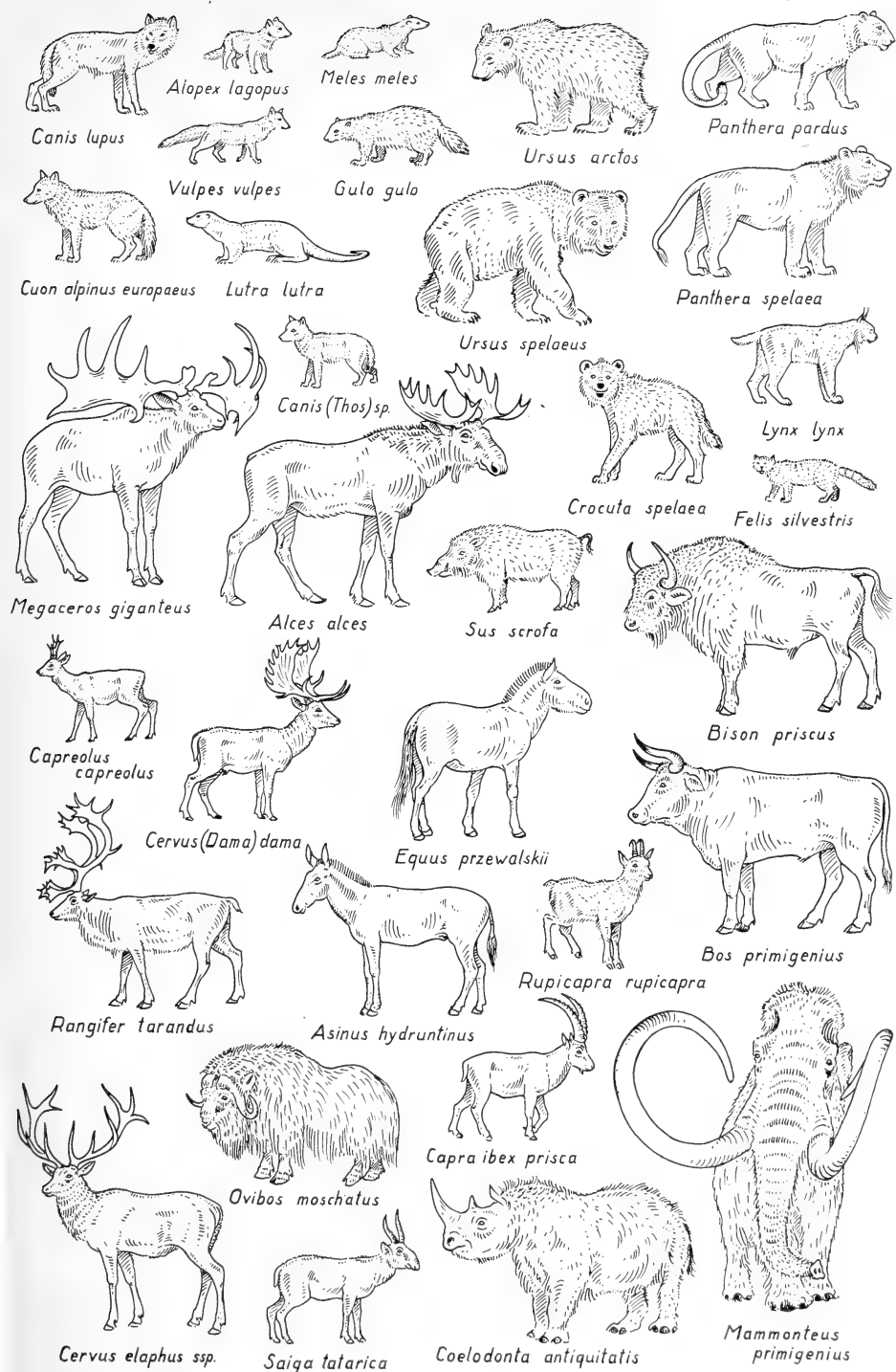


Abb. 3. Wichtige Großsäugetiere des Jungpleistozäns von Mitteleuropa. Sämtliche Arten im gleichen Größenverhältnis. Von den 32 Arten gehören nur 3 ausgestorbenen Gattungen (*Mammonteus*, *Coelodonta* und *Megaceros*) an. 9 ausgestorbenen Arten stehen 23 rezente Arten gegenüber (Original)

M. gig. giganteus starb als Bewohner der offenen Landschaft mit der Allerödschwankung aus. *Rangifer* tritt erstmalig im älteren Pleistozän (z. B. Süssenborn) auf (s. W. SOERGEL 1941). Es handelt sich um Reste von Tundrarenern. Im Jungpleistozän ist *R. tarandus* häufig und verschwindet im Mesolithikum aus Mitteleuropa. Damhirsche werden im Schrifttum bereits aus dem Villafranchium („*Dama*“*nestii*) signalisiert, doch sind nach TH. HALTENORTH (1959) sicher auf *Dama* zu beziehende Reste erst aus dem Mittelpleistozän bekannt geworden. *Dama dama* verschwindet mit der letzten großen Warmzeit (Riss/Würm-Interglazial) aus Mitteleuropa. HALTENORTH (1959) sieht in *Cervus nestii* des Ältestpleistozäns einen Vertreter der Sika-Hirsche.

Rothirsche sind durch kronenlose Arten (*Cervus acoronatus*) im Altpleistozän nachgewiesen. Sie können nach W. O. DIETRICH (1938) auf *Cervus (Metacervocerus)* sp. des Villafranchium zurückgeführt werden. Echte Kronenhirsche erscheinen erstmalig im jüngsten Altquartär (*Cervus elaphus angulatus* von Hundsheim). Im Jungpleistozän war eine große Rothirschform (*Cervus elaphus primigenii*; vgl. F. HELLER, 1956) verbreitet. Rehe sind im älteren Pleistozän durch die großwüchsige Form *Capreolus süssenbornensis* (= *C. priscus* SOERGEL) vertreten, das seinerzeit mit *Capreolus pygargus* in Verbindung gebracht wurde. Aus dem Jungpleistozän ist *C. capreolus* nachgewiesen. Die „*Capreolus*“-Formen des Jungpleistozäns und Ältestquartärs Südeuropas sind keine Rehe, sondern Muntjakhirsche. Elche waren das ganze Pleistozän hindurch in Mitteleuropa heimisch. Ursprünglich waren es Steppenformen mit weit ausladendem Schaufelgeweih (*Libralces gallicus* im Ältestpleistozän; *Alces latifrons* im Alt- und Mittelpleistozän; *Alces alces* im Jungpleistozän).

Von den Boviden sind aus dem Pleistozän Mitteleuropas verschiedene Gruppen beschrieben worden: Antilopen, Gemenartige, Moschusochsen, Schafe, Ziegen und Wildrinder. Gazellen sind bisher nur aus dem Villafranchium des südlicheren Europa bekannt geworden. Die ebenfalls auf das Villafranchium beschränkte *Gazellospira torticornis* aus der Verwandtschaft der Hirschziegenantilope konnte dagegen auch aus Mitteleuropa nachgewiesen werden (s. G. E. PILGRIM & SCHAUB, 1939, U. LEHMANN 1957). Demgegenüber tritt die Saigaantilope (*Saiga tatarica*) nur im Jungpleistozän auf und war damals bis nach Südfrankreich verbreitet. Formenreich war die Gruppe der Gemenartigen entwickelt, die in verschiedenen Arten aus dem europäischen Pleistozän beschrieben wurden. Aus Mitteleuropa sind jedoch nur *Procamptoceros brivatense* im Villafranchium und *Rupicapra rupicapra* im Jungpleistozän zu erwähnen. *Nemorhedus* und die ausgestorbene Gattung *Myotragus* sind bisher nur aus dem Mittelmeergebiet beschrieben worden. *Deperetia ardea* des Ältestpleistozäns ist ein Bovide, dessen systematische Stellung noch nicht geklärt ist. Moschusochsen sind durch *Praeovibos priscus* bzw. *P. schmidtgeni* und *Ovibos moschatus* erstmalig im älteren Pleistozän vertreten. Im Jungpleistozän ist *Ovibos moschatus* in Mitteleuropa verbreitet gewesen (s. W. SOERGEL 1942, K. HESCHELER und E. KUHN 1949). Schafe sind durch *Megalovis latifrons* im Ältestquartär belegt (s. U. LEHMANN 1957). Aus dem (?Jung-) Pleistozän wurden gelegentlich Reste von *Ovis* signalisiert (vgl. F. HELLER 1956 etc.; nach freundlicher Mitteilung von D. JANOSSY liegen *Ovis ammon*-ähnliche Funde aus dem Pleistozän Ungarns vor). Mit *Soergelia elisabethae* ist ein weiterer ausgestorbener Bovide des Ältestpleistozäns aus der Verwandtschaft der Caprovinen angeführt (s. S. SCHAUB 1951). Wildziegen sind durch die Gattungen *Capra* (*Capra camburgensis* im Mittel- und *C. ibex* im Jung-Pleistozän) und *Hemitragus* (*H. cf. bonali* im ältesten und *H. stehlini* im älteren Pleistozän) in Mitteleuropa vertreten. Die durch O. SICKENBERG (1930) aus Schleinbach (NÖ.) beschriebene *Capra „prisca“* stammt nicht aus dem Pleistozän, sondern beruht auf einem prähistorischen Hausziegenrest (s. E. THENIUS 1961 a). Unter den Wildrindern ist die Gattung *Leptobos* (und ? *Parabos*) für das Villafranchium charakteristisch (*L. etruscus* von Kis-láng). Bisonten sind seit dem ältesten Pleistozän in Mitteleuropa belegt. (*B. schoeten-*

sacki im älteren, *B. priscus* vom älteren bis zum jüngeren Pleistozän). Demgegenüber konnten Wasserbüffel nur aus der großen Warmzeit (Mindel/Riss-Interglazial) nachgewiesen werden (*Bubalus murrensis* von Steinheim etc.). Auch *Bos* ist mit *B. primigenius* als Zuwanderer im mittleren Pleistozän anzusehen; *B. primigenius* war im Jungpleistozän verbreitet.

Die durch die Caniden, Ursiden, Ailuriden, Musteliden, Viverriden, Hyaeniden, Feliden und Machairodontiden nachgewiesenen *Carnivoren* sind — ähnlich den Paarhufern — ebenfalls in zahlreichen Arten aus dem Pleistozän bekannt geworden. Unter den Caniden sind echte Wölfe, Rotwölfe, (?) Hyänenhunde, Schakale, Marderhunde und Füchse vertreten. Von den Wölfen ist *Canis etruscus* (einschließlich *C. olivolanus* und *C. majori*) aus dem Villafranchium, *C. lupus mosbachensis* aus dem älteren und (?) jüngeren Pleistozän und *C. lupus* aus dem Jungpleistozän zu erwähnen. Die Rotwölfe sind aus Mitteleuropa durch *Cuon alpinus priscus* im älteren, *C. a. fossilis* im mittleren und *C. a. europaeus* im jüngeren Pleistozän nachgewiesen (s. E. THENIUS 1954, K. D. ADAM 1959). Mit *Cuon alpinus europaeus* verschwinden die Rotwölfe aus Europa. Das Vorkommen von Hyänenhunden ist nicht gesichert (? *Lycaon lycaonoides* aus dem Altquartär von Gombasek¹²). Schakale sind aus dem mitteleuropäischen Jungpleistozän beschrieben worden (vgl. M. MOTTI 1940). Marderhunde kennt man bisher nur aus dem Villafranchium bzw. älteren Cromerium Europas (*Nyctereutes megastoides* = *Cerdocyon petenyi*; vgl. J. VIRET 1954). *Vulpes alopecoides* des Villafranchium, der als Vorfahr von *V. vulpes* betrachtet wird, ist bisher aus Mitteleuropa noch nicht nachgewiesen worden. Mit *Vulpes praecorsac* und *Alopex praeglacialis* sind Vorläufer des *V. corsac* und *A. lagopus* aus dem älteren Pleistozän belegt, die im Jungpleistozän Mitteleuropas neben *V. v. vulpes* vorkamen. *V. vulpes* läßt sich bis in das Altquartär zurückverfolgen. *Vulpes „meridionalis“* und *V. „moravicus“* WOLDRICH aus dem tschechoslowakischen Jungpleistozän gehören nach H. G. STEHLIN (1933) vermutlich zu *Alopex lagopus*. Die Ursiden sind durch den Braunbärenstamm, mit *Ursus etruscus* (Villafranchium), *U. deningeri* (Altpleistozän) und *U. spelaeus* sowie *U. arctos* (Mittel- und Jungpleistozän) und durch Schwarzbären (*Ursus [Euarctos] thibetanus mediterraneus*—*Plionarctos stehlini*) im älteren und mittleren Pleistozän vertreten. Der Höhlenbär (*Ursus spelaeus*) stirbt mit dem ausgehenden Jungpleistozän aus. Die gleichzeitig lebenden Braunbären waren unterartlich (*Ursus arctos priscus*) von den heutigen mitteleuropäischen Braunbären verschieden. Katzenbären (*Parailurus anglicus* = *hungaricus*) sind nur aus dem Villafranchium bekannt geworden. Formenreich entwickelt sind die Musteliden, von denen Dachse, echte Marder, Wiesel und Iltisse, Vielfraß und Fischottern vorliegen. Der Meles-Stamm ist durch *Meles meles atavus* im älteren und *M. m. meles* im jüngeren Pleistozän vertreten¹³. Echte Marder sind seit dem Altpleistozän mit *Martes martes* (jedoch nur sehr selten) nachgewiesen. *Mustela* ist durch *M. palerminea* und *M. praenivalis* aus dem ältesten bzw. dem älteren Pleistozän, durch *M. vulgaris* (= *M. nivalis*) aus dem Alt- und Jungpleistozän sowie durch *M. erminea* aus dem Jungpleistozän beschrieben worden. Auch *Putorius* ist mit *P. stromeri* im älteren und *P. putorius* im jüngeren Pleistozän bekannt. Das Vorkommen von Nerzen („Gattung“ *Lutreola*) ist fraglich (vgl. M. MOTTI 1940). Außer diesen rezenten Gattungen sind aus dem Villafranchium und dem Altpleistozän auch ausgestorbene Genera beschrieben worden (*Pannonictis* mit *P. pliocaenica* und *Enhydrichtis* mit *E. ardea* (= *Pannonictis* [„*Xenictis*“] *pilgrimi* = *Proputorius olivolanus*), die Beziehung zu den südamerikanischen Grisoninae aufweisen sowie Bandiltisse

¹² „*Lycaon anglicus*“ von der Breitenfurter Höhle (s. F. HELLER 1956) ist ein aberranter *Canis lupus*.

¹³ *Meles thoralis* des Villafranchium konnte bisher nicht aus Mitteleuropa nachgewiesen werden.

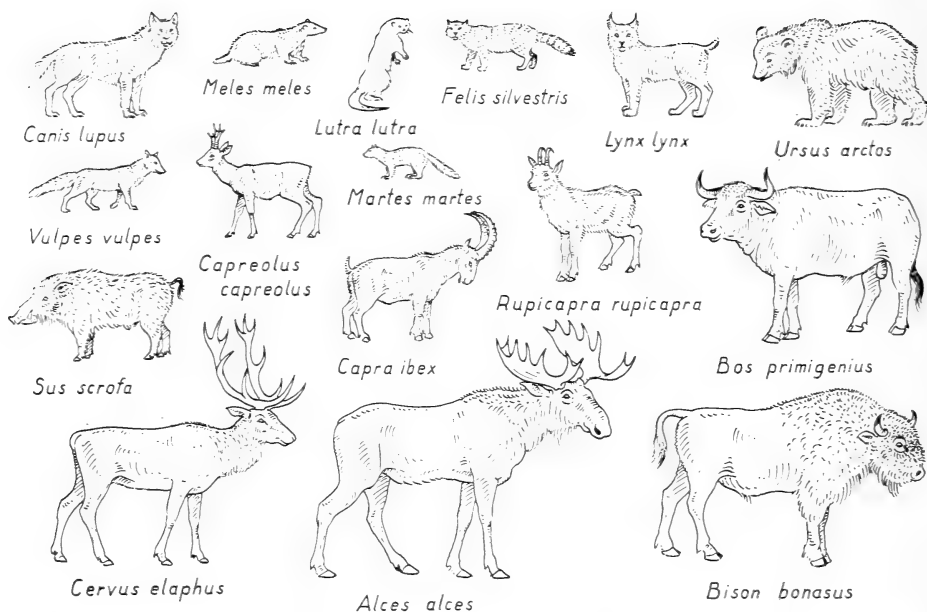


Abb. 4. Die wichtigsten Großsäugetiere des Holozäns von Mitteleuropa. Sämtliche Arten im gleichen Größenverhältnis. Durch den Menschen eingebürgerte Säugetiere nicht berücksichtigt. Kleinmarder aus technischen Gründen vernachlässigt. Von den 16 Arten ist nur eine (*Bos primigenius*) ausgestorben. Gegenüber dem Jungpleistozän stark verarmte Fauna

Baranogale mit *B. helbingi* (= „*Zorilla fossilis*“ und *Plioformela* mit *P. beremendensis* aus der Verwandtschaft von *Vormela peregusna*), die jedoch bereits im mittleren Pleistozän ausgestorben waren. Von den Bandiltissen ist *Vormela petenyi* aus dem jüngeren Villafranchium zu erwähnen. Der *Gulo*-Stamm, der sich bis ins Pliozän zurückverfolgen läßt, ist durch *Gulo schlosseri* aus dem ältesten und älteren Pleistozän, durch *G. gulo* aus dem Jungpleistozän belegt. Fischottern sind durch *Lutra* cfr. *bravardi*, *L. euxena* im ältesten bzw. älteren, durch *L. lutra* seit dem Altpleistozän nachgewiesen. Außerdem wird noch *Cyonaonyx antiqua* aus dem jüngeren Quartär angeführt (s. H. HELBING 1935; z. B. Roter Berg bei Saalfeld in Thüringen).

Viverriden sind bisher aus dem mitteleuropäischen Pleistozän nicht beschrieben worden. Dafür sind mehrere Arten von Hyänen aus verschiedenen Stämmen belegt. Außer der ausgestorbenen Seitenlinie mit *Euryboas lunensis* (= *Lycyaena lunensis* = *Euryboas bielawsky* von Kisláng und Erpfingen) ist aus dem Villafranchium noch der *Crocota*-Stamm (mit *Crocota* [*Plesiocrocota*] *perrieri* = *Hyaena arvernensis* = *H. robusta* = *H. topariensis*) nachgewiesen, der im jüngeren Pleistozän durch *Crocota spelaea* vertreten wird. Aus dem älteren Pleistozän Mitteleuropas sind Streifenhyänen (*Hyaena brevirostris*) bekannt geworden (s. H. D. KAHLKE 1960). Unter den Feliden waren Geparde, Luchse, Groß- und Kleinkatzen vertreten. Geparde sind nur aus dem älteren Pleistozän bekannt (*Acinonyx intermedius*¹⁴). Luchse sind durch *Lynx issiodorensis* aus dem Villafranchium und dem Altpleistozän sowie durch *L. lynx* und *L. pardina* aus dem Jungpleistozän vertreten (vgl. H. STEHLIN und A. DUBOIS 1933). Von den Großkatzen sind *Panthera toscana* aus dem Villafranchium, *P. leo* und *P. pardus* aus dem Alt- und Mittelquartär und *P. spelaea* und *P. pardus* aus dem

¹⁴ *Acinonyx pardinensis* (= *Felis elata* = *Cynaelurus etruscus* = *Schaubia vireti*) des Villafranchiums ist bisher aus Mitteleuropa nicht beschrieben worden.

Jungpleistozän zu erwähnen. Mit dem Höhlenlöwen und dem Höhlenpanther verschwinden die Großkatzen aus Mitteleuropa¹⁵. Von den Kleinkatzen seien *Felis* sp. aus dem Altquartär, ferner *F. silvestris* und *F. (Catolynx) chaus* aus dem Jungpleistozän angeführt (s. H. HELBIG 1934). Die Machairodontiden starben in Mitteleuropa im Laufe des Mittelpleistozäns mit dem *Homotherium*-Stamm aus. *Homotherium* (= „*Epimachairodus*“) *latidens*, einschließlich *H. moravicus*, ist aus dem älteren und mittleren Pleistozän, *H. crenatidens* aus dem Villafranchium (von Kisláng) bekannt geworden. Die Gattung *Megantereon* konnte bisher nur aus dem südlicheren Europa bzw. dem Jungpliozän (z. B. Hajnáčka; s. O. FEJFAR 1961) nachgewiesen werden.

Von den *Primates* sind bisher nur zwei Cercopithecidengattungen aus dem mitteleuropäischen Pleistozän beschrieben worden. Das ausgestorbene Genus *Dolichopithecus* (mit *D. arvernensis* von Budapest-Köbanya; ferner aus der Slowakei) aus dem Villafranchium und *Macaca* mit mehreren Arten vom ältesten bis zum mittleren Pleistozän (z. B. *Macaca sylvana suevica* vom Heppenloch; s. K. D. ADAM 1959). Seit dem Mittelpleistozän sind *Primates* aus Mitteleuropa verschwunden.

Schlußfolgerungen

Wie aus dem vorhergehenden Kapitel hervorgeht, war für das mitteleuropäische Pleistozän eine Abfolge von recht artenreichen (Groß-) Säugerfaunen charakteristisch. Auch noch im Jungpleistozän war eine Säugerfauna vorhanden, dergegenüber jene des Holozäns nur als stark verarmt bezeichnet werden kann. Selbst wenn man von der vom Menschen verursachten Verarmung der gegenwärtigen Säugerfauna absieht, sowie die durch den Wechsel der Lebensräume hervorgerufenen Arealverschiebungen, die zum Auftreten alpiner, arktischer, pannonischer und mediterraner Elemente im mitteleuropäischen Jungpleistozän führten, außer Betracht läßt, so ist die jungeszeitliche Fauna doch wesentlich artenreicher gewesen als die der geologischen Gegenwart.

Dies hängt nicht zuletzt mit dem Aussterben zahlreicher Säugertiere zusammen, über deren Ursache die Meinungen geteilt sind. Wesentlich ist, daß nicht nur gegen Ende der Eiszeit verschiedene Arten ausstarben (z. B. *Mammontes primigenius*, *Ceolodonta antiquitatis*, *Equus abeli*, *Asinus hydruntinus*, *Bison priscus*, *Megaloceros giganteus*, *Ursus spelaeus*, *Panthera spelaea*, *Crocota spelaea*), sondern auch im Laufe der Eiszeit selber. Dieses Aussterben kann bis zu einem gewissen Grad mit der Klimaverschlechterung in Zusammenhang gebracht werden, die im Villafranchium zum Verschwinden der Mastodonten, Tapire, Hipparionen, Gazellen (zumindest im südlicheren Europa), Katzenbären und verschiedener anderer Arten führte (z. B. *Dolichopithecus*, *Megantereon*, *Sika*-Hirsche, *Eucladoceros*). Es sind die sog. Superstiten (Überhälter) der Tertiärzeit, die sich in analoger Weise auch in der Flora beobachten lassen (z. B. *Azolla*, *Tsuga*, *Pterocarya*, *Carya*, *Eucommia*, *Magnolia* und *Brasenia* im Villafranchium, z. B. Tegelen).

Im Alt- bzw. Mittelpleistozän verschwinden die Flußpferde, Affen (Makaken), Zebras (*Equus süßenbornensis*), Steppenhirsche (*Orthogonoceros* und *Dolichodoryceros*), Geparde, Säbelzahnkatzen (*Homotherium*), Schwarzbären (*Euarctos*) und auch die nur vorübergehend vorhanden gewesenen Wasserbüffel, während im Laufe des Jungpleistozäns *Palaeoloxodon antiquus*, *Dicerorhinus kirchbergensis*, *Dama dama*, Rotwolf und andere Arten zum letztenmal auftreten.

¹⁵ Irbis- bzw. irbisähnliche Formen sind bisher nicht aus dem mitteleuropäischen Pleistozän nachgewiesen worden (*Leopardus irbisoides* WOLDRICH von Willendorf = *Lynx lynx*; s. E. THENIUS 1957).

Die erwähnte Artenfülle der pleistozänen Faunen ist hauptsächlich durch die Evolution (Speziation und Transformation) bedingt und nur zum Teil (hauptsächlich im mittleren und jüngeren Pleistozän) durch „Zuwanderer“ (in Form von Arealverschiebungen bzw. -erweiterungen; s. o.) zu erklären.

Wie bereits angedeutet, lassen sich innerhalb verschiedener Stämme Ahnenreihen verfolgen (z. B. Elefanten, Nashörner, Bären, Hyänen, Säbelzahnkatzen, Dachse, Vielfraß, Füchse, Luchse, Hirsche z. T.), die auch exakte Aussagen über die Evolutionsgeschwindigkeit zulassen. Wie ein Vergleich mit der Phylogenie der Groß-Säugetierstämme im Jungtertiär zeigt, war die Evolutionsgeschwindigkeit im Pleistozän erheblich größer als im Neogen (vgl. B. KURTÉN 1960). Diese Feststellung ist für die Beurteilung der Ursache dieser rascheren Evolutionsgeschwindigkeit wesentlich. Wenn an dieser Stelle auch nicht näher auf dieses Problem eingegangen sein kann, so kann diese jedenfalls mit dem Lebensraum — selbstverständlich nicht in Form einer direkten Bewirkung, sondern etwa durch das Freiwerden von Lebensräumen durch das Aussterben und dgl. — und dem geologischen Alter der Säugetiere an sich in Zusammenhang gebracht werden. Der in diesem Zusammenhang oft herangezogene Vergleich mit Vögeln und Insekten und deren Evolutionsgeschwindigkeit während des Pleistozäns ist unzulässig, da es sich bei den herangezogenen Formen um Angehörige geologisch alter Gattungen handelt.

Ein weiterer Fragenkreis, auf den gleichfalls hier nur hingewiesen sei, ist die Herkunft und Entstehung der borealen und alpinen Elemente unter den Säugetieren. Wie bereits an anderer Stelle (s. E. THENIUS 1961) ausgeführt, lassen sich nicht nur für Mammut (*Mammonteus primigenius*) und Fellnashorn (*Coelodonta antiquitatis*) die erst während des Pleistozäns erworbene Kälteanpassung belegen, sondern auch für Vielfraß (*Gulo gulo*) und Elch (*Alces alces*), Eisfuchs (*Alopex lagopus*) und Eisbär (*Thalartos maritimus*), Schneehase (*Lepus timidus*) und Lemminge (*Lemmus lemmus*) nachweisen. Die von A. PENCK (1938) angenommene große Euryökie für verschiedene Vorläufer boreo-alpiner Arten wurde bereits durch W. SOERGEL (1943) widerlegt. Für Rentier und Moschusochse fehlen allerdings noch entsprechende Fossilfunde, doch handelt es sich bei beiden Gattungen um geologisch junge Genera, die bestenfalls im ausgehenden Tertiär entstanden sind.

Zusammenfassung

Der Verfasser gibt eine Übersicht über die pleistozänen Groß-Säuger (Proboscidea, Perissodactyla, Artiodactyla, Carnivora und Primates) von Mitteleuropa. Die stammesgeschichtlichen Zusammenhänge und die stratigraphische Verbreitung werden kurz erörtert.

Einige allgemeine Bemerkungen über Abgrenzung, Gliederung und absolute Chronologie des Pleistozäns sowie über die damaligen Lebensräume in Mitteleuropa werden vorausgeschickt.

Im Schlußkapitel wird der Zusammenhang zwischen Eiszeit und Aussterben bzw. Evolutionsgeschwindigkeit kurz diskutiert.

Summary

The author brings a review of our present knowledge about the great-mammals of the Pleistocene Period (Proboscidea, Perissodactyla, Artiodactyla, Carnivora and Primates) of Middle-Europe. The phylogenetic connections and the stratigraphical distribution are briefly mentioned.

Some observations of universal character about the boundaries, stratigraphy and absolute chronology of the Pleistocene Period, and at the same time about the ancient biotops in Middle-Europe, are given in advance.

In the final chapter, the connection between the Pleistocene and extinction, and quickness of evolution of the mammals are briefly discussed.

Résumé

L'auteur donne une synthèse de notre connaissance présente sur les grandes-mammifères du Pleistocène (Proboscidea, Perissodactyla, Artiodactyla, Carnivora et Primates) de l'Europe centrale. Les connections phylogénétiques et la distribution stratigraphique sont mentionnées brièvement.

Quelques observations de caractère universel sur limitation, stratigraphie et chronologie absolue du Pleistocène, et en même temps sur les anciens biotopes dans l'Europe centrale ont été souvenu plus haut.

Dans le chapitre final, la connection entre le Pleistocène et extinction et rapidité de l'évolution ont été discuté brièvement.

Literatur

- ABEL, O. (1904): Über einen Fund von *Sivatherium giganteum* bei Adrianopel. Sitz.-Ber. k. Akad. Wiss., math.-naturw. Kl. I., 113, 629–653, 1 Taf., Wien. — ADAM, K. D. (1953): *Elephas meridionalis* Nesti aus den altpleistozänen Goldshöfer Sanden bei Aalen (Württemberg). Eiszeitalter u. Gegenwart 3, 84–95, Öhringen. — ADAM, K. D. (1959): Mittelpleistozäne Caniden aus dem Heppenloch bei Gutenberg (Württemberg). Stuttgarter Beitr. z. Naturkd. 27, 46 S., Stuttgart. — ANTONIUS, O. (1914): *Equus abeli* nov. spec., ein Beitrag zur genaueren Kenntnis unserer Quartärpferde. Beitr. Geol. Paläont. Österr.-Ung. 26, 241–301, 6 Taf., Wien. — ARAMBOURG, C. (1947): Contribution à l'étude géologique et paléontologique du bassin du Lac Rodolphe et de la basse vallée de l'Omo II. Paléontologie. Mus. Nation. Hist. natur., 75–403, 40 Taf., Paris. — BERCKHEMER, F. (1941): Über die Riesenhirschfunde von Steinheim an der Murr. Jh. Ver. vaterl. Naturk. 96, 63–88, Stuttgart. — BÖKÖNYI, S. (1954): Eine Pleistozän-Eselsart im Neolithikum der ungarischen Tiefebene. Acta Archaeol. Hungar. 4, 9–21, Budapest. — COLBERT, E. H. (1935): Siwalik mammals in the American Museum of Natural History. Transact. Amer. Phil. Soc., n. s. 26, X + 401 S., Philadelphia. — CRUSAFONT-PARÓ, M. (1960): Le Quaternaire espagnol et sa faune de mammifères – essai et synthèse. Mammalia pleistocaenica 1, 55–64, Brünn. — DIETRICH, W. O. (1938): Zur Kenntnis der oberpliozänen echten Hirsche. Z. dtsh. geol. Ges. 90, 261–266, Berlin. — DIETRICH, W. O. (1942): Ältestquartäre Säugetiere aus der südlichen Serengeti, Deutsch-Ostafrika. Palaeontographica A, 94, 43–133, 21 Taf., Stuttgart. — DIETRICH, W. O. (1953): Neue Funde des etruskischen Nashorns in Deutschland und die Frage der Villafranchium-Faunen. Geologie 2, 417–430, Berlin. — DIETRICH, W. O. (1959): *Hemionus Pallas* im Pleistozän von Berlin. — Vertebrata Palasiatica 3, 13–22, Peking. — EMILIANI, C. (1955): Pleistocene Temperatures. J. of Geology 63, 538–578, Chicago. — EMILIANI, C. (1956): Note on absolute chronology of human evolution. Science 123, No. 3204, 924–926, London. — EMILIANI, C. (1958): Ancient temperatures. Sci. Amer., February 1958, 2–11. — EVERNDEN, J. F., CURTIS, H. G. und KISTLER, R. (1958): Potassium-Argon dating of Pleistocene Volcanics. Quaternaria 4, 13–17, Rom. — FEJFAR, O. (1956): List of fossil mammals from the cave C 718 on the Zlatý Kun near Koneprusy. Vestník UÜG 31, 274–276, Prag. — FEJFAR, O. (1961): Die plio-pleistozänen Wirbeltierfaunen von Hajnáčka und Ivanovce (Slowakei), ČSR. I. Die Fundumstände und Stratigraphie. N. Jb. Geol. Paläont., Abh. 111, 257–273, Stuttgart. — FRENZEL, B. und TROLL, C. (1952): Die Vegetationszonen des nördlichen Eurasiens während der letzten Eiszeit. Eiszeitalter u. Gegenwart 2, 154–167, Öhringen. — FUCHS, TH. (1879): Über neue Vorkommnisse fossiler Säugethiere von Jeni Saghra in Rumänien und von Ajnacskö in Ungarn. Verh. geol. Reichs-Anst., 49–59, Wien. — GROSS, H. (1958): Die bisherigen Ergebnisse von C¹⁴-Messungen und paläontologischen Untersuchungen für die Chronologie des Jungpleistozäns in Mitteleuropa und den Nachbargebieten. — Eiszeitalter u. Gegenwart 9, 155–187, Öhringen. — HALTENORTH, TH. (1959): Beitrag zur Kenntnis des Mesopotamischen Damhirsches – *Cervus (Dama) mesopotamicus Brooke* 1875 – und zur Stammes- und Verbreitungsgeschichte der Damhirsche allgemein. Säugetierkundl. Mitt. 7, 1–89, Stuttgart. — HAUG, E. (1911): Traité de Géologie II/3, S. 1397–2021, Librairie A. Colin, Paris. — HELBING, H. (1934): *Felis (Catolynx) dach* Güld. aus dem Travertin von Untertürkheim bei Stuttgart. Eclogae geol. Helv. 27, 443–457, Basel. — HELBING, H. (1935): *Cynaonyx antiqua* (Blainv.), ein Lutrine aus dem europäischen Pleistozän. Eclogae geol. Helv. 28, 563–577, Basel. — HELLER, F. (1956): Die Fauna der Breitenfurter Höhle im Landkreis Eichstätt. Erlanger geol. Abh. 19, 32 S., 2 Taf., Erlangen. — HELLER, F. (1958): Eine neue altquartäre Wirbeltierfauna von Erpfingen (Schwäbische Alb). N. Jb. Geol. Paläont., Abh. 107, 1–102, Stuttgart. — HERRE, W. (1951): Tierwelt und Eiszeit. Biol. generalis 19, 464–489, Wien. — HESCHELER, K. und KUHN, E. (1949): Die Tierwelt der prachistorischen Siedelungen der Schweiz. In: TSCHUMI, O.: Urgeschichte der Schweiz I., 121–368, Frauenfeld. — HOOIJER, D. A. und COLBERT, E. H. (1951): A note on the Plio-Pleistocene Boundary in the Siwalik series of India and in Java. Amer. J. Sci. 249, 533–538, New Haven. — JANOSSY, D. (1961): Die

Entwicklung der Kleinsäugerfauna Europas im Pleistozän (Insectivora, Rodentia, Lagomorpha). Z. f. Säugetierkunde 26, 40–50, Hamburg-Berlin. — KAHLKE, H. D. (1955): Großsäugetiere im Eiszeitalter. Lebensbilder nach mitteleuropäischen Funden mit Farbtafeln von K. Hübner nach Angaben des Verf. Urania-Verlag, 88 S., 2 Tab. u. 40 Taf., Leipzig. — KAHLKE, H. D. (1956): Die Cervidenreste aus den altpleistozänen Ilmkiesen von Süssenborn bei Weimar I. Die Geweihe und Gehörne. 62 S., 39 Abb. u. 31 Taf., Akademie-Verlag, Berlin. — KAHLKE, H. D. (1960): The Early Middle Pleistocene mammalian fauna of Süssenborn. Mammalia pleistoc. 1, 77–99, Brünn. — KOBY, F. E. (1941): Contribution à l'étude de Felis spelaea Goldf. Verh. naturf. Ges. 52, 168–188, Basel — KORMOS, TH. (1932): Die Füchse des ungarischen Oberpliozäns. Folia zool. et hydrobiol. 4, 167–188, 1 Taf., Riga. — KORMOS, TH. (1937): Zur Frage der Abstammung und Herkunft der quartären Säugetierfauna Europas. Festschr. Prof. E. Strand 3, 287–328, Riga. — KOWALSKI, K. (1959): Baranogale helbingi Kormos and other mustelidae from the bone breccia in Podlesice near Kroczyce (Poland). Acta Palaeont. Polon. 4, 61–69, 1 Taf., Warschau. — KRETZOI, M. (1938): Die Raubtiere von Gombaszög, nebst einer Übersicht der Gesamtfaua. Annal. Mus. Nation. Hungar., pars miner., geol. et palaeont. 31, 88–157, Budapest. — KRETZOI, M. (1954): Ostrich and camel remains from the Central Danube basin. Acta geol. 2, 231–242, Budapest. — KRETZOI, M. (1955): Bericht über die calabrische (villafranchische) Fauna von Kisláng, Kom. Fejér. Jber. ungar. geol. Anst. f. 1953, I, 239–264, Budapest. — KRETZOI, M. (1956): Die altpleistozänen Wirbeltierfaunen des Villanyer Gebirges. Geol. Hungar., ser. palaeont., Fasc. 27, 1–264, Budapest. — KURTÉN, B. (1960): Faunal turnover dates for the Pleistocene and Late Pliocene. Soc. Scient. Fennica, Comment. Biol. 22, No. 5, 14 S., Helsingfors. — KURTÉN, B. (1960): Chronology and faunal evolution of the earlier European glaciations. Soc. Scient. Fennica, Comment. Biol. 21, No. 5, 62 S., Helsingfors (1960a). — KUSS, S. E. (1957): Altpleistozäne Reste des Hippopotamus antiquus Desm. vom Oberrhein. Jh. geol. L.-Anst. Baden-Württemberg 2, 299–331, Freiburg/Br. — LEHMANN, U. (1957): Weitere Fossilfunde aus dem ältesten Pleistozän der Erpfinger Höhle (Schwäbische Alb). Mitt. geol. Staatsinst. 26, 60–99, Hamburg. — MATTHEW, W. D. (1929): Critical observations upon Siwalik mammals. Bull. Amer. Mus. Natur. Hist. 56, 437–560, New York. — MOTTIL, M. (1940): Die Fauna der Mussolinihöhle. Geol. Hungar., ser. palaeont., Fasc. 14, 119 S., 2 Taf., Budapest. — MOTTIL, M. (1951): Die Repolusthöhle bei Peggau (Steiermark) und ihre eiszeitlichen Bewohner. Archaeol. Austriaca 8, 1–78, Wien. — MOVİUS, H. L. (1949): Villafranchian stratigraphy in Southern and Southwestern Europe. J. of Geol. 57, 380–412, Chicago. — MUSTIL, R. (1956): Mährische Fundstellen pleistozäner Wirbeltiere. Geologie 5, 319–326, Berlin. — NARR, K. J. (1959): C¹⁴-Daten und die Gliederung des Jungpleistozäns. Forsch. u. Fortschr. 33, 147–151, Berlin. — PAPP, A. und THENIUS, E. (1949): Über die Grundlagen der Gliederung des Jungtertiärs und Quartärs in Niederösterreich. Sitz.-Ber. österr. Akad. Wiss., math.-naturw. Kl. I, 158, 763–787, Wien. — PENCK, A. (1937): Eiszeitliche Krustenbewegungen. Frankfurter geogr. H. 11, 23–47, Frankfurt/Main. — PENCK, A. (1938): Säugetierfauna und Paläolithikum des jüngeren Pleistozäns in Mitteleuropa. Abh. Preuß. Akad. Wiss., phys.-math. Kl. No. 5, 72 S., Berlin. — PILGRIM, G. E. und SCHAUB, S. (1939): Die schraubenhörnige Antilope des europäischen Oberpliocäns und ihre systematische Stellung. Abh. Schweizer Paläont. Ges. 62, 1–30, 3 Taf., Basel. — POLUTOFF, N. (1955): Das Mammut von Taimyr. (Neue Erkenntnisse zur Ökologie des sibirischen Mammut). Eiszeitalter u. Gegenwart 6, 153–158, Öhringen. — SCHAUB, S. (1941): Die kleine Hirschart aus dem Oberpliozän von Senèze (Haute-Loire). Eclogae geol. Helv. 34, 264–271, 1 Taf., Basel — SCHAUB, S. (1948): Das Gebiß der Elefanten. Verh. naturf. Ges. 59, 89–112, Basel — SCHAUB, S. (1951): Soergelia n. g., ein Caprine aus dem thüringischen Altpleistozän. Eclogae geol. Helv. 44, 375–381, 2 Taf., Basel. — SICKENBERG, O. (1930): Eine Wildziege der Capra prisca-Gruppe aus dem Plistozän Niederösterreichs. Palaeobiologica 3, 92–102, Wien. — SOERGEL, W. (1941): Rentiere des deutschen Alt- und Mitteldiluviums. Paläont. Z. 22, 387–420, Berlin. — SOERGEL, W. (1942): Die Verbreitung des diluvialen Moschusodsen in Mitteleuropa. Beitr. Geol. Thüringen 7, 75–95, Jena. — SOERGEL, W. (1943): Der Klimacharakter der als nordisch geltenden Säugetiere des Eiszeitalters. Sitz.-Ber. Heidelbg. Akad. Wiss., math.-naturw. Kl., Jg. 1941, 4. Abh., 36 S., Heidelberg. — STEHLIN, H. G. und DUBOIS, A. (1933): La grotte de Cotencher, station moustérienne. Mém. Soc. paléont. Suisse 52 53, 1–292, 15 Taf., Basel. — STEHLIN, H. G. und GRAZIOSI, P. (1935): Ricerchi sugli Asinidi fossili d'Europa. Abh. Schweizer Paläont. Ges. 56, 1–73, 10 Taf., Basel. — THENIUS, E. (1954): Die Caniden (Mammalia) aus dem Altquartär von Hundsheim (NÖ.) nebst Bemerkungen zur Stammesgeschichte der Gattung Cuon. N. Jb. Geol. Paläont., Abh. 99, 230–286, Stuttgart. — THENIUS, E. (1957): Zur Kenntnis jungpleistozäner Feliden Mitteleuropas. Säugetierkd. Mitt. 5, 1–4, Stuttgart. — THENIUS, E. (1961): Über die Bedeutung der Paläökologie für die Anthropologie und Urgeschichte. 2. Sympos. Burg Wartenstein, 80–103, Horn. — THENIUS, E., HOFER, F. und PREISINGER, A. (1959): Hippopotamus pentlandi und die Alters-einstufung der Arsenalterrasse von Wien. Verh. geol. B.-Anst., 129–132, Wien. — THENIUS, E.

unter Mitw. v. HOFER, F. und PREISINGER, A. (1961): Capra „prisca“ Sickenberg und ihre Bedeutung für die Abstammung der Hausziegen. Z. Tierzüchtg. u. Züchtgsbiol. (Sympos. Kiel), Hamburg (1961a), im Druck. — VIRET, J. (1954): Le loess à bancs durcis de Saint Vallier (Drôme) et sa faune de mammifères villafranchiens. Nouv. Arch. Mus. Hist. natur. 4, 200 S., 33 Taf., Lyon. — VLERK, J. M. VAN DER (1959): Problems and principles of Tertiary and Quaternary stratigraphy. Quart. J. geol. Sci. 115, No. 457, 49–63, London. — WOLDSTEDT, P. (1948): Geologorum Conventus XVIII: Plio-Pleistozängrenze. Geolog. Rundschau 36, S. 4, Stuttgart. — ZAGWIJN, W. (1959): Zur stratigraphischen und pollenanalytischen Gliederung der pliozänen Ablagerungen im Roertalgraben und Venloer Graben der Niederlande. Fortschr. Geol. Rheinland u. Westfalen, 4, 5–26, 3 Taf., Krefeld. — ZEUNER, F. E. (1950): The Lower boundary of the Pleistocene. Internat. geol. Congr., Rept. XVIII. sess., Pt. IX, Proc. Sect. H, 126–130, London. — ZEUNER, F. E. (1959): The Pleistocene Period. Its climate, chronology and faunal successions. Hutchinson & Co. Ltd. 447 S., London.

Anschrift des Verfassers: Prof. Dr. ERICH THENIUS, Wien I, Dr. Karl Luegerring 1, Paläontologisches Institut der Universität.

Beiträge zur vergleichenden Geburtskunde I

Von C. NAAKTGEBOREN und WILHELMINE VANDENDRIESSCHE

*Aus dem Zoologischen Laboratorium der Universität Amsterdam,
Direktor Prof. Dr. E. J. Slijper*

Eingang des Ms. 24. 7. 1961

Einleitung

Die Geburt des Menschen und der Haustiere mit wirtschaftlicher Bedeutung ist von Medizinern und Tierärzten schon öfters untersucht und beschrieben worden. Über die Geburt der Haustiere, wie Hunde, Katzen, Kaninchen usw., liegen nur spärliche Angaben in der Literatur vor, und über die Geburt der nicht domestizierten Tiere wissen wir nur außerordentlich wenig. Unsere bisherige Kenntnis wurde von SLIJPER (1960) zusammengefaßt. Wir sehen davon ab, eine große Literaturübersicht zu geben und begnügen uns damit, an den betreffenden Stellen nur die wichtigsten Arbeiten und Ansichten anderer Autoren zu nennen. Der Übersichtlichkeit wegen werden wir meistens nur SLIJPER (1960) zitieren oder später erschienene Arbeiten.

Wir werden versuchen, die Geburt der domestizierten Säuger und ihrer undomestizierten Verwandten möglichst vollständig zu beschreiben und zu vergleichen. Bei der Beschreibung geben wir immer ein oder mehrere Protokolle vom beobachteten Geburtsvorgang, weil die Protokolle sehr häufig dem Leser das klarste Bild des Geburtsverlaufes vor Augen führen. Weiter haben wir an Hand von mehreren beobachteten Geburten Schlußfolgerungen gezogen sowie Mittelwerte der Geburtsdauer usw. berechnet. Es ist also möglich, diese Ergebnisse, die sich auf ein reichliches Material beziehen, von verschiedenen Arten zu vergleichen. Es ist von größter Bedeutung, ein reichliches Material zu untersuchen, da manchmal bedeutende individuelle Abweichungen von den Mittelwerten vorkommen. Dies kann z. B. der Fall sein bei der Geburtsdauer; aber auch das Verhalten des Muttertieres kann große individuelle Verschiedenheiten aufweisen. Leider ist es nicht immer möglich, viele Geburten von einer Art zu beobach-

ten, z. B. bei Igel, Springhase, Wasserbüffel usw. Jeder einzelne Fall hat aber doch seinen Wert.

Wir unterscheiden bei Säugern unipare und multipare Arten. Die ersteren bringen nur ein Junges, die letzten mehrere Junge in einem Wurf zur Welt. Unter primiparen Tieren verstehen wir Weibchen, die zum ersten Male gebären, und pluripare Tiere sind Tiere, die schon früher Junge zur Welt gebracht haben.

Die Geburt umfaßt drei Perioden, nämlich die Eröffnungsphase, die Austreibungsphase und die Nachgeburtsphase. Der Anfang der Eröffnungsphase ist meistens nicht oder nur sehr schwierig festzustellen. Die Nachgeburt erscheint oft zugleich mit dem Jungen, häufig auch später. Das Feststellen der gesamten Geburtsdauer ist daher schwierig, wenn nicht gar unmöglich, und man bekommt keine vergleichbaren Werte für die verschiedenen Arten.

Unter Geburtsdauer verstehen wir daher die Zeit zwischen dem Augenblick, in dem die Fruchtblase des ersten Jungen in der Vulva erscheint und dem Augenblick der vollendeten Geburt des letzten Jungen. Das ist die gesamte Austreibungszeit. Unter der Austreibung pro Frucht verstehen wir die Zeit zwischen dem Eintreten der Fruchtblase in die Vulva und der vollendeten Austreibung des dazu gehörenden Jungen.

Die Zeit zwischen den Geburten von zwei Jungen ist gerechnet von der vollendeten Geburt eines Jungen bis zur Erscheinung der Fruchtblase des nächsten Jungen in der Vulva.

Nach SLIJPER (1960) soll die Geburt meistens stattfinden zu der Zeit, in der die Tiere gewöhnlich ruhen. Wir haben dies nachgeprüft, indem wir den Tag in dreistündige Perioden einteilten und dann feststellten, in welcher Periode die größte Zahl (Prozentsatz) der Geburten stattfand. Dies ist nur möglich, wenn man über mehrere Beobachtungen verfügen kann. Wenn eine Geburt zum Teil in die eine und zum Teil in die andere Periode fällt, so ist sie gerechnet zu derjenigen Periode, in welcher das erste Junge ausgetrieben wurde. Es wäre interessant zu wissen, in welcher Periode die Eröffnungsphase anfängt, aber das ist leider noch nicht möglich.

Beschreibung der Geburt der einzelnen Arten

A. Unipare Arten

a. Kamel, *Camelus bactrianus*

Die Geburt des Kameles ist schon wiederholt beobachtet und beschrieben worden (SLIJPER, 1960). Merkwürdig ist, daß die Mütter ihre Kinder niemals leckten. Dies dürfte vielleicht zusammenhängen mit dem Umstand, daß das Kamelfohlen ein sehr gut entwickeltes Epitrichium (Abb. 3) besitzt, so daß die Haare bei der Geburt nicht schmutzig werden können. Dies liegt der Haut mehr oder weniger eng an, was zweimal festgestellt wurde, nämlich bei der Sektion eines trächtigen Uterus, der einen Fetus von 97 cm Scheitel-Steiß-Länge in Steißendlage enthielt und bei einer normalen Geburt im Zoologischen Garten zu Amsterdam. Die Höcker am Rücken des Fetus und des Jungen waren umgeklappt und lagen der Flanke an, genau wie SLIJPER (1956) dies von der Rückenflosse der Wale beschrieben hat. Die Geburt wird also durch die Höcker nicht erschwert.

Die Austreibung nahm ziemlich viel Zeit in Anspruch, weshalb man sich zuletzt entschloß, der Mutter durch Ziehen bei der Geburt zu helfen. Am 31. 3. 1961 wurde im Amsterdamer Zoo wieder ein Kamelfohlen geboren. Bis 9.45 Uhr wurden Wehen beobachtet. Man glaubte jedoch, daß es noch einige Zeit dauern würde bis zum Eintritt



Abb. 1. Das Kamelfohlen ist mit dem Kopf und den Vorderbeinen aus der Vulva hervorgetreten. Neben dem Jungen wölbt sich die Allantois nach außen. — Aufn. J. BOKMA-ARTIS

Abb. 2. Die Kamelmutter geht hin und her mit dem zum Teil aus der Vulva hängenden Jungen. — Aufn. J. BOKMA-ARTIS

der Geburt, denn der Blasensprung hatte noch nicht stattgefunden. Um 10.30 Uhr fand man das Kalb im Stroh. Die Geburt hatte also höchstens drei Viertelstunden gedauert, war also sehr geschwind verlaufen. Die Nachgeburt wurde einige Stunden später ausgetrieben und nicht gefressen. Bei der erstgenannten Geburt waren das Amnion und das Chorion schon bald geplatzt, aber die Allantois blieb längere Zeit intakt nach dem Platzen des Amnions und wölbt sich neben dem Kopf und den Vorderbeinen aus der Vulva (Abb. 1). Dies kommt bei den Huftieren nur selten vor. Auffällig ist, daß die Mutter sehr gut imstande war zu gehen, trotz des zum Teil aus der Vulva hängenden Jungen (Abb. 2). Der Geburtsverlauf geht aus dem folgenden Protokoll hervor.

Zeit

Kamel-Geburt

30-III-1960

- 15.45: Anfang der Geburt. Das Tier wird von der Wiese in einen geschlossenen Raum getrieben.
- 16.00: Ankunft des Beobachters. Das Muttertier liegt auf der linken Seite. Amnion und Chorion sind schon geplatzt. Der Kopf und die Vorderbeine des Jungen ragen aus der Vulva (*Kopfendlage*). Das Junge atmet. Ein deutliches Epitrichium ist vorhanden. Die Mutter rollt auf die rechte Seite.
- 16.02: Das Muttertier liegt still auf der rechten Seite mit dem Kopf am Boden. Schaum am Maul des Jungen.
- 16.07: Das Muttertier preßt intensiv und rollt wiederholt von einer Seite auf die andere.
- 16.08: Allantois platzt. Das Junge bewegt sich lebhaft.
- 16.18: Die Mutter steht auf und geht hin und her, mit dem aus der Vulva hängenden Jungen (Abb. 2).
- 16.25: Das Tier legt sich wieder und preßt.
- 16.31: Pressen und rollen.
- 16.35: Das Muttertier zittert und zeigt starke Bewegungen in der rechten Flanke.
- 16.40: Pressen. Das Junge kommt weiter und befindet sich jetzt mit den Schultern in der Vulva.
- 16.42: Das Junge wird jetzt weiter nach außen gezogen. Die Höcker liegen umgeklappt. Die Nabelschnurumkleidung wurde zuerst zerrissen, während die Gefäße zerrissen, als die Mutter aufstand. Das Epitrichium war fast vollständig unverletzt geblieben.
- 16.50: Das Junge versucht aufzustehen. Die Mutter leckt das Junge nicht. Die Scheitel-Steiß-Länge des Jungen betrug 129 cm. Der Nabelschnurrest war 4 cm lang und enthielt keine Gefäßstümpfe.



Abb. 3. Das neugeborene Kamelfohlen. Das Epitrichium ist teilweise noch intakt. — Aufn. J. BOKMA-ARTIS

den. Diese sind von NAAKTGEBOREN und ZWILLENBERG (1961) eingehend beschrieben.

Am nächsten Morgen wurde die Nachgeburt gefunden. Diese war nicht umgestülpt, und die Mutter hatte nichts davon gefressen. Die Länge des Fruchtsackes betrug 283 cm, die Länge des Nabelschnurrestes 46 cm. Die Länge der ganzen Nabelschnur war also 50 cm, d. h. 38,7 % der Scheitel-Steiß-Länge des Neugeborenen. In der Allantois wurde ein dunkelbrauner Hippomaneskörper gefunden. Am Amnion und an der Nabelschnur waren reichlich Amnionperlen vorhanden.

b. Dromedar, *Camelus dromedarius*

Am 7. Februar 1961 wurde im Amsterdamer Zoo ein junges Dromedar geboren. Die Geburt fing an, als die Mutter sich im Außenkäfig befand. Bald ragten die Schnauze und die Vorderhufe des Jungen aus der Vulva. Das Tier wurde in den Nachtkäfig getrieben. Man beobachtete um 15.10 Uhr, daß die Geburt schon angefangen hatte. Wir kamen um 15.20 Uhr. Die Mutter lag ausgestreckt am Boden, und das Junge war bis zu den Schultern geboren. Auch GAUTHIER-PILTERS (1959) beobachtete eine Kopfendlage mit dem Kopf auf den gestreckten Vorderbeinen. Die Mutter preßte in liegender Haltung mit dem Kopf am Boden.

Während des Pressens gleitet das Junge allmählich nach außen. MORTON (1960) teilt mit, daß die Geburt eines Dromedares in etwa einer halben Stunde stattfand. Die Mutter legte sich und stand wieder auf. Dies wiederholte sich oftmals. Die eigentliche Geburt fand in stehender Haltung der Mutter statt. Die Nachgeburt wurde 1½ Stunde später ausgetrieben. Die Nabelschnur wurde spontan zerrissen bevor die Mutter aufstand; denn in dem von uns beobachteten Fall lag die Mutter während der ganzen Austreibung. Am Bauch des Jungen blieb ein etwa 8 bis 10 cm langer Rest des Nabelstranges übrig. Das Junge besitzt ein deutliches Epitrichium, obwohl es dünner ist als beim Kamel. Das Epitrichium ging schon während der Geburt zugrunde an der Flanke, auf der das Junge lag. An der anderen Seite blieb es intakt, bis das Junge aufzustehen versuchte, denn dann rollte es von einer Seite auf die andere. Sobald das Junge vollständig ausgetrieben war, richtete sich die Mutter auf und roch an dem Jungen. Sie leckte das Junge nicht. Auch GAUTHIER-PILTERS (1959) teilt mit, daß die Dromedarmutter das Junge nicht leckte und die Nachgeburt nicht auffraß. Die Mutter blieb in der unmittelbaren Gegend des Jungen, lagerte sich dann neben dem Jungen und hielt ihren Kopf über das Neugeborene.

Die gesamte Austreibung nahm höchstens eine halbe Stunde in Anspruch. Die unverletzte Nachgeburt wurde am nächsten Morgen gefunden. Die Mutter hatte gar nichts davon gefressen, obwohl sie in der Lage war, dies zu tun. Der Nabelschnurrest an der

Nachgeburt war 52 cm lang. Die Länge der Nabelschnur war also ± 60 cm, d. h. weniger als 50 % der Scheitel-Steiß-Länge des Neugeborenen, die auf etwa 125 cm zu schätzen ist. Es waren reichlich Amnionperlen vorhanden. Diese stimmen völlig mit denjenigen des Kamels überein.

Zeit	Dromedar-Geburt	7-II-1961
15.10:	Kopf und Vorderbeine stecken aus der Vulva, also <i>Kopfendlage</i> bei gestreckter Haltung.	
15.23:	Mutter liegt auf der rechten Seite. Das Junge ist schon bis an die Schultern ausgetrieben. Pressen. Das Junge gleitet weiter. Die Mutter rollt sich nicht.	
15.26:	Das Junge wird geboren. Die Nabelschnur reißt spontan. Die Mutter steht auf und riecht am Jungen und lagert sich dann neben ihrem Kind mit dem Kopf über das Junge.	
15.35:	Das Junge versucht aufzustehen, rollt aber nur auf die andere Seite.	
15.45:	Das Junge liegt auf dem Bauch, den Kopf reckt es hoch.	

c. Wisent, *Bos bonasus*

Die Geburt eines Wisentkalbes hat im Amsterdamer Zoo schon öfters stattgefunden. Leider ist man nur selten in der Lage, die Geburt zu beobachten, denn die Vorzeichen, wie Erschlaffung der Beckenbänder, lassen sich der Gefährlichkeit wegen an diesen Tieren nicht manuell feststellen. Die dichte Behaarung macht es äußerst schwierig, das Einfallen am Kreuzbein zu sehen, und die Schleimausscheidung aus der Vulva sieht man ebenfalls nur ausnahmsweise. Daher kommt es regelmäßig vor, daß ein Kalb bei der Mutter steht, wenn der Wärter morgens zu den Tieren kommt. Dasselbe geschah auch einmal mit einer Yakkuh, von der man gar nicht wußte, daß sie trächtig war! Das Einzige, was regelmäßig festgestellt wurde, ist, daß die Wisentkuh die Nachgeburt fast immer auffrißt. Dies berichtet auch JACZEWSKI (1958). SLIJPER (1960) hat die Geburt beim Wisent beobachtet. Die Mutter stand während der Austreibung in typischer Defaecationshaltung. Dies ist nach SLIJPER für manche Huftiere beobachtet, auch bei Arten, die in der Regel in liegender Haltung ihr Junges gebären. Er sagt aber weiter, daß es Arten gibt, wozu er auch den Wisent rechnet, die vielleicht in der Regel im Stehen gebären. JACZEWSKI (1958) berichtet ebenfalls über eine Geburt im Stehen. Die Geburt, die am 3. Februar 1961 im Amsterdamer Zoo stattfand, erfolgte aber zum größten Teil beim liegenden Muttertier. Ob dies die Regel oder eine Ausnahme ist, wissen wir nicht, denn dazu brauchen wir mehr Beobachtungen. Die Geburt fand statt zwischen 8.00 und 8.30 Uhr. Das Junge wurde in Kopflage und gestreckter Haltung geboren. Die Mutter lag auf der Seite, und das Junge wurde allmählich weiter nach außen gepreßt. Als das Junge reichlich einen halben Meter aus der Vulva heraus war, stand die Mutter auf, und das Junge fiel zugleich aus der Vulva. Die Nabelschnur war wahrscheinlich schon gerissen, bevor die Mutter aufstand. Unmittelbar nachdem das Junge zu Boden gefallen war, drehte die Mutter sich um und fing an, ihr Kalb zu lecken und die Reste der Fruchthüllen zu fressen. Schon bald versuchte das Kalb zu stehen. Die Nachgeburt wurde erst um 15.45 Uhr ausgetrieben, wobei die Mutter lag. Die Mutter fraß von der Nachgeburt, ließ aber etwa die Hälfte liegen, was vielleicht damit zusammenhängen dürfte, daß die Nachgeburt in den Sand gefallen war. Der Nabelschnurrest am Kalb war etwa 5 cm lang und der an der Nachgeburt 29 cm. Amnionperlen waren nur äußerst spärlich vorhanden. Dies ist in Übereinstimmung mit den Befunden von NAAKTGEBOREN und ZWILLENBERG (1961) beim Hausrind.

d. Watussirind, *Bos taurus dom.*

Die Geburt des Watussikalbes fand ebenfalls statt im Amsterdamer Zoo, am 3. Mai 1960. Die Mutter hatte schon zweimal ein Kalb zur Welt gebracht. Es ist interessant, daß die Austreibung des Kalbes nur etwa 7 bis 8 Minuten in Anspruch nahm. Dies ist unter den Wiederkäuern eine extrem geschwinde Austreibung, was vielleicht damit zusammenhängt, daß das Kalb sehr schlank war. Das Kalb hatte eine Scheitel-Steiß-Länge von 87 cm und einen Kopfumfang von nur 47 cm, während der Kopfumfang des Wasserbüffelkalbes (siehe e) von 87 cm Scheitel-Steiß-Länge 52 cm betrug, also 10,6 % mehr! Die Unterschiede der Steißumfänge waren viel größer, aber leider verfügen wir nicht über deren exakte Abmessungen. Man soll aber nicht vergessen, daß auch die Watussikühe schlanke Tiere sind, und daß die Austreibung beim Nashorn, das nicht schlank ist, ebenfalls sehr geschwind sein kann, nämlich 10 Minuten (VAN BEMMEL, persönliche Mitteilung an SLIJPER) oder 12 Minuten (LANG, persönliche Mitteilung an SLIJPER). Die Mutter stand auf, als das Kalb bis an die Schultern ausgetrieben war. Die eigentliche Geburt fand also wieder im Liegen statt, denn nachdem die Mutter aufgestanden war, preßte sie nicht mehr, um das Junge aus ihrem Körper zu entfernen, obwohl das Junge mit der Hinterhand in der Vagina steckenblieb, wie aus dem Protokoll hervorgeht.

Zeit Watussirind-Geburt 3-V-1961

- 11.00: Beobachter wird gerufen.
Die Flanken sind stark eingefallen und die Beckenbänder sind völlig erschlaft. Unruhe beim Tier. Die Kuh frißt dann und wann ein wenig Heu. Die Flanken zittern. Das Euter ist vergrößert und hart. Die Kuh hat dünne Losung, gelegentlich keucht das Tier und schüttelt sich zugleich, zittert in den Flanken und krümmt den Rücken.
- 11.30: Nichts Besonderes.
- 12.00: Allantochorion geplatzt. Die Kuh liegt auf der rechten Seite, und das Amnion kommt aus der Vulva zum Vorschein. Die Hufe des Kalbes lassen sich im Amnion erkennen.
- 12.02: Pressen. Die Mutter liegt jetzt mit ihrem Kopf am Boden.
Die Schnauze des Kalbes wird in der Vulva sichtbar.
- 12.05: Pressen. Scheitel in der Vulva. *Kopfendlage*.
Pressen. Das Kalb bewegt sich innerhalb des noch immer intakten Amnions. Das Kalb gleitet weiter, und jetzt stellt es sich heraus, daß das Amnion hinter dem Scheitel des Kalbes gerissen ist. Eine ziemlich große Menge brauner Amnionflüssigkeit fließt ab. Obere Stellung des Kalbes.
- 12.07: Pressen. Die Schultern befinden sich in der Vulva. Jetzt steht die Kuh auf und das Kalb gleitet weiter, bleibt aber mit der Hinterhand in der Vagina hängen. Die Kuh dreht sich um und trinkt die Amnionflüssigkeit.
- 12.09: Das Kalb fällt zu Boden und sofort fängt die Mutter an, es zu lecken. Der Nabelschnurrest am Kalb ist etwa 25 cm lang.
- 12.12: Das Junge bewegt sich lebhaft. Auf dem Scheitel sind die Anlagen der Hörner zu fühlen als harte Scheiben von etwa 4 mm Durchmesser. Sie sind überdeckt von einer weichen, eponychiumähnlichen Masse.
- 12.28: Das Kalb versucht aufzustehen, fällt aber um.
- 14.37: Die Kuh legt sich. Die Nachgeburt fließt aus der Vulva. Die Kuh preßt. Der Allantochorionteil aus dem nicht trächtigen Uterushorn kam zuerst und war nicht umgestülpt, im Gegensatz zu dem Teil aus dem trächtigen Horn.
- 14.57: Die Kuh steht auf.
- 15.06: Die Kuh knabbert an der Nachgeburt und frißt ein wenig davon.
- 15.45: Die Nachgeburt wird entfernt. Das Kalb steht noch nicht. Durch Stoßen versucht die Mutter das Kalb zum Aufstehen zu zwingen.

Später stellte es sich heraus, daß das Tier nicht imstande war zu stehen. Das Eponychium ist noch anwesend, obwohl es eingetrocknet ist. Auch am nächsten Morgen waren noch deutliche Eponychiumreste vorhanden. An der Nachgeburt befand sich ein vier cm langer Nabelschnurrest. Die totale Nabelschnurlänge war also 29 cm, d. h. 33,3 % der Scheitel-Steiß-Länge des Kalbes. Es waren nur wenig Amnionperlen vorhanden (NAAKTGEBOREN und ZWILLENBERG, 1961).

e. Wasserbüffel, *Bubalus bubalis*

Die Geburt des Wasserbüffelkalbes fand am 8. April 1960 im Amsterdamer Zoo statt. Die Mutter war eine pluripare Kuh. Schon etwa zehn Tage vor der Geburt waren Erschlaffung der Beckenbänder, Schleimausscheidung aus der Vulva und härter werden des Euters festzustellen. Die Bänder waren bald straffer, bald wieder schlaffer. Von hinten betrachtet, war die hochträchtige Kuh deutlich asymmetrisch und rechtsragend. Auch diese Kuh trieb ihr Kalb im Liegen aus, obwohl SLIJPER (1960) die Wasserbüffel zu den Arten rechnet, die vielleicht in der Regel im Stehen gebären. Einige Abbildungen dieser Geburt und des Eponychiums des Kalbes sind veröffentlicht in einer Farbdiaserie (NAAKTGEBOREN, 1960c). Die Austreibedauer war etwa 20 Minuten. Der Geburtsverlauf geht aus dem Protokoll am klarsten hervor.

Zeit

Wasserbüffel-Geburt

8-IV-1960

- 11.35: Beobachter gerufen. Allantochorion und Amnion sind geplatzt. Die Reste der Fruchthüllen hängen aus der Vulva. Die Kuh steht.
- 11.40: Die Kuh preßt mit hohem Rücken, und ein wenig Fruchtwasser fließt ab. Das Tier legt sich, steht wieder auf und geht unruhig hin und her.
- 11.42: Die Kuh legt sich auf die rechte Seite. Pressen, wobei ein bißchen sehr dünner Faeces aus dem Anus tritt. In der Vulva ist ein Huf mit einem großen hartgelben Eponychium sichtbar. Aufstehen – Liegen – Aufstehen – Liegen. Das Vorderbein des Kalbes kommt bis an den Kronenrand nach außen.
- 11.46: Die Kuh liegt auf der linken Seite. Sie schnaubt intensiv.
- 11.48: Liegen – Aufstehen. Der Huf bleibt sichtbar.
Liegen – zitternde Flanke – Aufstehen – Liegen.
- 11.50: Jetzt stecken beide Vorderbeine des Kalbes aus der Vulva. Die Mutter steht auf. Beide Hufe bleiben sichtbar.
- 11.52: Pressen. Die Nase wird sichtbar über dem Mittelfuß.
- 11.53: Aufstehen und Gehen. Nur das Eponychium ist noch sichtbar.
- 11.58: Die Kuh liegt auf der rechten Seite, mit gestrecktem Hals und Kopf am Boden. Die linken Beine ragen in die Luft. Die Schnauze des Kalbes ist sichtbar. Die Zunge hängt aus dem Maul. Als die Mutter aufsteht, sinkt das Junge zurück. Sogar das Eponychium ist nicht mehr zu sehen.
- 12.01: Die Kuh liegt auf der linken Seite mit dem Kopf am Boden. Dann und wann rollt sie. Die Flanken bewegen sich intensiv. Pressen. Die größte Höhe des Kopfes befindet sich jetzt in der Vulva. Das Perinaeum ist stark gespannt.
- 12.02: Aufstehen. Das Kalb sinkt nicht zurück. Unmittelbar darauf legt die Mutter sich wieder und preßt.
- 12.03: Das Kalb wird weiter ausgetrieben in *Kopfendlage, oberer Stellung und gestreckter Haltung*. Schultern und Hinterhand passieren die Vulva ohne Schwierigkeiten. Sobald das Kalb geboren war, stand die Mutter auf, wodurch die lange Nabelschnur riß. Der Rest am Bauch des Kalbes war etwa 30 cm lang. Sofort begann die Kuh, das Kalb intensiv zu lecken und die an dem Jungen haftenden Reste der Fruchthüllen zu fressen. Sie fraß sogar ein Stück des Nabelschnurrestes auf, so daß nur ein 7 cm langer Stumpf am Nabel übrig blieb.
- 12.30: Das Junge versucht aufzustehen.
- 12.32: Nachgeburtswehen. Die Mutter liegt und preßt. Sie steht auf und leckt das Junge.
- 14.15: Das Eponychium ist schon deutlich eingetrocknet.
- 17.00: Das Eponychium ist schon von einigen Hufen verschwunden. Das Kalb hatte schon reichlich getrunken. Die Mutter hatte ein abgerissenes Stück der Nachgeburt gefressen.

Am nächsten Morgen wurden keine Nachgeburtsreste gefunden. Die Nachgeburt wurde also von der Mutter aufgeessen. Die Beckenbänder waren wieder straff geworden. Das Eponychium war vollständig verschwunden, mit Ausnahme einiger eingetrockneter Reste an den kleinen Beihufen. Es stellte sich jetzt heraus, daß das Kalb schon im Besitz deutlicher Hörneranlagen war, mit einer Höhe von 2 cm und einem Durchmesser von 4 cm.

f. Hausrind, *Bos taurus dom.*

Die Geburt des Hausrindes ist schon wiederholt eingehend beschrieben worden (u. A. SCHMALTZ, 1921; STOSS, 1944, NAAKTGEBOREN, 1960c, mit Farblichtbildern). Wir glauben, daß es trotzdem wichtig ist, in dieser Arbeit nochmals darauf einzugehen. Wir haben im Kamel und Dromedar sehr alte Haustierarten gesehen, beschäftigten uns dann mit Boviden, die nicht domestiziert (Wisent), wenig domestiziert (Wasserbüffel) und mehr domestiziert (Watussi) waren. Die Klimax soll selbstverständlich das intensiv gezüchtete Hausrind sein.

Fast immer wird das Kalb im Stall geboren, und die Mutter ist festgebunden. Das natürliche Benehmen kann also das Tier nicht zum Ausdruck bringen. Wir haben daher versucht, die Geburt des Hausrindes in einem Raum von 5×4 m stattfinden zu lassen; die Kuh war vollständig frei, und die Ergebnisse sind daher denjenigen vom Wisent, Watussirind und Wasserbüffel vergleichbar.

Der Geburtsverlauf geht aus dem Protokoll hervor.

Husrind-(Färse)-Geburt

Schon ein paar Tage vor der Geburt war die Erschlaffung der Beckenbänder festzustellen. Das Euter wurde härter.

Zeit

25-I-1961

- 7.00: Eine Schleimschnur hängt aus der Vulva.
 11.43: Das Tier steht mit gekrümmtem Rücken und emporgehobenem Schwanz.
 11.47: Das Tier geht unruhig hin und her, stampft, guckt nach hinten und legt sich. Es kaut ein wenig und legt sich dann langausgestreckt auf die rechte Seite.
 11.52: Das Tier steht und preßt mit hohem gekrümmtem Rücken, wobei es heftig schnaubt. Dann geht das Tier wieder hin und her und frisst Heu.
 11.59: Das Tier legt sich und rollt von einer Seite auf die andere und wieder zurück. Dann steht es auf. Aus der Vulva fließt ein wenig Flüssigkeit und Blut.
 12.09: Das Tier legt sich, steht wieder auf und preßt mit hohem Rücken. In der Vulva wird das Allantochorion sichtbar. Plötzlich legt sich das Tier und preßt intensiv. Jetzt findet der Blasensprung statt, und die Flüssigkeit aus dem Allantochorion fließt ab.
 12.11: Das Tier liegt ruhig.
 12.31: Das Tier steht und preßt mit gekrümmtem Rücken. Das Amnion ist schon geplatzt. Die Reste der Fruchthüllen hängen als lange Fäden aus der Vulva.
 12.38: Das Tier legt sich und steht wieder auf.
 12.44: Das Tier liegt völlig auf der rechten Flanke mit dem Kopf am Boden, die linken Beine sind vom Boden abgehoben. Intensives Pressen. Die Hufe des Kalbes sind jetzt vollständig aus der Vulva getreten.
 12.49: Die Mutter hebt den Kopf empor und preßt noch immer im Liegen. Die Schnauze des Kalbes ist sichtbar geworden. Dann springt die Mutter auf und das Kalb sinkt wieder ein wenig zurück.
 12.54: Das Tier preßt im Stehen mit gekrümmtem Rücken, während es ein wenig durch die Hinterbeine sinkt. Der Kopf des Kalbes tritt jetzt nach außen. Das Tier legt sich wieder auf die rechte Seite. Die Flanken schlagen intensiv. Die Wände der Geschlechtsorgane sind gespannt.
 12.58: Die Mutter liegt wieder langausgestreckt auf der Seite und preßt intensiv. Sie hebt den Kopf und das Kalb gleitet bis zu den Hüften aus der Vulva.
 13.01: Das Muttertier springt auf, sinkt durch die Hinterbeine und das Kalb fällt zu Boden. Die Nabelschnur reißt spontan während der Austreibung.
 13.03: Das Muttertier legt sich wieder.
 13.04: Das Kalb nießt und schnaubt.
 13.07: Die Mutter steht und leckt den Schleim und die Reste der Hülle vom Jungen ab. Insbesondere der Kopf und die Schnauze werden geleckt. Das Kalb widerstrebt dieser Mutterpflege und versucht, den Kopf emporzuheben. Die Mutter leckt den Nabelschnurrest, aber frisst nicht davon.
 13.16: Das Muttertier legt sich wieder auf die rechte Seite und preßt. Nachgeburtswehen. Flüssigkeit und Blut fließen aus der Vulva. Das Tier steht auf und stößt das Junge mit dem Kopf an, um es zum Aufstehen anzuregen.

- 13.28: Das Tier steht mit gekrümmtem Rücken. Die Nachgeburt hängt zum Teil aus der Vulva. Die Mutter leckt sich, reißt Stücke von der Nachgeburt ab und frißt sie eifrig auf.
- 13.33: Das Tier legt sich wieder. Das Kalb liegt mit gehobenem Kopf. Die Nachgeburt wird vollständig ausgetrieben. Die Mutter steht und riecht am Kalb. Das Junge versucht aufzustehen. Die Mutter riecht an der Nachgeburt und leckt diese. Sie frißt die weichsten Teile der Nachgeburt und die beschmutzten Strohhalme auf, läßt aber den Rest der Nachgeburt liegen.
- 13.42: Das Kalb steht, und die Mutter stellt sich neben das Junge. Das Kalb versucht zu gehen und sucht das Euter.
- 13.50: Das Kalb säugt während 8 Minuten.
- 14.30: Die Mutter liegt und ruht. Kalb und Mutter liegen aneinander geschmiegt.

Während der Geburt lag die Mutter oftmals. Regelmäßig stand sie auf und ging umher. Die Austreibung erfolgt häufig, nämlich in 55 der 82 von uns beobachteten Fälle, d. h. 67 %, im Liegen. Die Austreibung kann aber auch sehr gut im Stehen vor sich gehen. Die Austreibung nahm nur 17 Minuten in Anspruch. Sehr häufig ist die Austreibzeit länger, besonders bei erstgebärenden Tieren. Von den 35 von uns beobachteten Geburten primiparer Mütter war der Mittelwert der Eröffnungsdauer 3 Stunden 56 Minuten und der Austreibedauer 108 Minuten, mit einem Minimum von 45 Minuten und einem Maximum von 210 Minuten. Von den 46 von uns beobachteten Geburten pluriparer Mütter war der Mittelwert der Eröffnungsdauer 3,23 Stunden und der Austreibedauer 95 Minuten, mit einem Minimum von 15 Minuten und einem Maximum von fast 5 Stunden. Menschliche Mithilfe war nicht nötig. Sehr häufig hilft der Mensch bei der Geburt des Kalbes. Die festgebundene Mutter kann nicht aufstehen und lagern, so oft sie nur wünscht; Umhergehen sowie Rollen ist unmöglich. Die Freigeburt ist daher besonders zu empfehlen, weil das Tier selbst die bequemste Lagerung suchen kann. Auch bei Rindergeburten, die auf der Wiese stattfinden, braucht der Mensch fast nie einzugreifen, wie mancher Bauer uns mitteilte. Die Nachgeburt wird in diesen Fällen häufig gänzlich oder zum Teil aufgefressen. Die Mutter leckt ihr Kind. Das Benehmen zeigt also in keiner Hinsicht Verschiedenheiten gegenüber dem Wisent, Watussirind und Wasserbüffel.

Zum Schluß noch einige Bemerkungen über das Eponychium. Das Eponychium der Vorderhufe war 2 cm, der Hinterhufe 1 cm groß. Am nächsten Morgen war es vollständig verschwunden, mit Ausnahme einiger eingetrockneter Reste an den Beihufen. Sehr häufig ist das Eponychium schon in drei bis fünf Stunden verschwunden. Das Eponychium ist ein Schutz gegen Verletzungen der Eihäute und der Uteruswand infolge pränataler Bewegungen des Kalbes. Dies ist möglich, weil das Eponychium sehr viel Wasser enthält. Nach der Geburt trocknet es daher bald ein. Dies ist ebenfalls wichtig, denn das Kalb kann nur sehr schwer gehen mit dem schlüpfrigen Eponychium unter den Hufen. Nachdem das Eponychium eingetrocknet ist, wird es abgestoßen infolge des Stehens und Gehens. Bei einem Kalb, das nicht zum Stehen imstande ist, sind die eingetrockneten Reste viel längere Zeit nachweisbar als bei einem normalen Kalb (vergleiche Watussirind!).

g. „Hartebeest“, *Alcelaphus caama*

Am 18. Juli 1960 wurde ein Junges von *Alcelaphus caama* in Amsterdamer Zoo geboren. Die Freude war sehr groß, weil diese Tierart in Europa nur im Amsterdamer Zoo vorhanden war. Die Mutter war primipar.

Um 13.40 Uhr wurde das Tier in den Stall gebracht. Die bevorstehende Geburt wurde angedeutet durch den gehobenen Schwanz und eine ziemlich reichliche Schleimausscheidung aus der Vulva. Das Tier legte sich, und dann waren deutliche Wehen zu beobachten. Regelmäßig preßte das Tier. Um 14.05 Uhr waren die Hufe des Jungen

mit gelbem Eponychium und die Nase in der Vulva zu sehen. Die Fruchthüllen waren geplatzt. Die Mutter legt sich und steht dann wieder auf. Dies wiederholt sich sehr oft und durch lange Zeit. Sie preßt aber nur im Liegen. Zwischen den Preßwehen ist immer eine Wehenpause zu beobachten. Merkwürdig ist allerdings der Umstand, daß das Junge während des Pressens nicht weiter aus der Vulva tritt. Zudem ist es auffällig, daß die Nase sich zur Höhe der Hufe findet, denn fast immer findet sich bei Huftiergeburten die Nase des Kalbes in Höhe des Mittelfußes (NAAKTGEBOREN, 1960a). Erst um 15.11 Uhr wird der Kopf gänzlich geboren, also mehr als eine Stunde, nachdem die Nase in die Vulva trat. Das Junge atmet und bewegt das Ohr und die Augenlider. Die Preßwehen lassen nach. Die Mutter steht auf und legt sich usw. Um 15.42 Uhr fangen die Wehen wieder an. Die Wehen sind schwach und nicht häufig. Das Junge kommt kaum weiter. Jetzt ist sehr klar, daß die Mutter sehr ermüdet ist und hier Gefahr droht. Das eine Vorderbein steckt weiter aus der Vulva als das andere. Es handelt sich also um eine einseitige Schulterrellbogenbeugehaltung (vergl. Stross, 1944, Abb. 38).

Die senkrechte Stellung des Oberarmes vermehrt nach Stross sowohl den Höhen- als den Querdurchmesser der Frucht und wird dadurch zum Geburtshindernis. Schließlich war es möglich, das gebogene Bein zu greifen und es zu strecken, und sofort wurde das Junge geboren (17.15 Uhr). Die Nabelschnur wurde spontan zerrissen. Am Kalb blieb ein etwa 12 cm langer Rest zurück. Die Nachgeburt wurde unmittelbar nach dem Jungen ausgetrieben. Die Mutter leckt das Kalb häufig und intensiv und frißt von der Nachgeburt. Um 18.30 Uhr steht das Junge nicht nur, sondern es läuft und springt schon sehr geschickt. Die Mutter hat die Nachgeburt schon vollständig aufgefressen.

h. Orang-Utan, *Pongo pygmaeus*

Die Geburt vom Orang-Utan wurde schon von SLIJPER (1960) beschrieben, der auch die Arbeiten von VAN DOORN, FOX und SCHMIDT zitiert. Die Dauer der Geburt ist etwa zwei Stunden, und die Austreibung erfolgt in einer halben Stunde. Das Junge hat ein Gewicht von etwa $2\frac{1}{2}$ kg. Die Nabelschnur hat eine Länge von 200 oder 230 % der Länge des Jungen. Am 11. Juli 1959 wurde im Rotterdamer Zoo ein Orang-Utan geboren. VAN DOORN (persönliche Mitteilung an SLIJPER) berichtet davon, daß die Mutter auf dem Rücken lag während der Austreibung des Jungen und daß die Geburt sehr rasch (in einigen Minuten) stattfand. Die Plazenta wurde zum größten Teil aufgefressen, zum Teil zerfasert, aber die etwa 55 cm lange Nabelschnur wurde nicht durchgebissen. LANG (1958) teilt ebenfalls mit, daß die Nabelschnur nicht durchbissen wurde. Die Plazenta wurde nicht aufgefressen.

Die Angaben, die wir erhielten von der Orang-Utan-Geburt im Amsterdamer Zoo sind spärlich, aber doch des Erwähnens wert. Die Mutter war jung und primipar. Es handelt sich um ein Junges, das vielleicht nicht ausgetragen war, denn es starb nach einer Woche und hatte ein Gewicht von etwa 1 kg. Das Junge wurde in Kopfendlage (Hinterhauptslage) geboren. Nachdem der Kopf ausgetrieben war, folgte der Rest des Jungen sehr schnell. Die Nabelschnur blieb intakt und hatte eine Länge von etwa 80 cm. Die Plazenta kam bald nach dem Jungen nach außen. Sie war in zwei Stücke geteilt. Die Mutter nahm ein Teil in den Mund, aber fraß es nicht auf. Die Nabelschnur wurde nicht durchgebissen, sondern nach zwei Tagen durchgeschnitten, weil die Schnur eingetrocknet war. Während der Geburt lag die Mutter auf dem Rücken mit dem Kopf an der Wand, und mit den gekrümmten Hinterbeinen am Gitterwerk, um möglichst kräftig pressen zu können. Diese Haltung stimmt sehr gut mit der der gebärenden Frau überein. Auch die Lage und Haltung des Jungen ist die gleiche, wie man es beim Menschen im allgemeinen beobachtet.

B. Multipare Arten

a. Igel, *Erinaceus europaeus*

Nur ausnahmsweise ist ein Forscher in der Lage, eine Tiergeburt im Feld zu beobachten. Freilandbeobachtungen von Geburten wildlebender Tiere sind nur von sehr wenigen Arten bekannt: u. a. Seehunde (SLIJPER, 1960) und *Rangifer arcticus* (DE VOS, 1960). Die kleineren wildlebenden Tiere fängt man meistens und beobachtet die Geburt in Gefangenschaft. Obwohl man annehmen darf, daß das Tier sein natürliches und artspezifisches Verhalten nicht in kurzer Zeit verloren hat, spricht es jedoch für sich, das Freilandbeobachtungen immer von größter Bedeutung sind für das Kontrollieren der Gefangenschaftsbeobachtungen, eine Regel, die nicht nur für die Geburtskunde gilt.

Das Glück ist uns sehr nah gewesen, als einer der Verfasser eines Julinachmittags einen Spaziergang durch Wald und Heide machte. Plötzlich wurde die Aufmerksamkeit erregt durch merkwürdige Laute. Der Lärm machte den Eindruck, als spielte sich ein Gefecht zwischen zwei Tieren ab. Es war bald klar, daß die Laute ihren Ursprung unter einem toten Baum hatten. Hier fand sich eine Anhäufung von Gräsern und Heidesträuchern. Nachdem diese Pflanzenmasse vorsichtig ein wenig zurückgeschoben worden war, und es so möglich war zu sehen, was sich im Dunkeln abspielte, stellte es sich heraus, daß es bestimmt kein Gefecht war, denn nur ein Igel war im Nest. Das Nest war ein runder Raum, dessen Wände mit Gras und toten Blättern gepolstert waren. Der Igel knurrte und drehte sich. Das plötzliche Herannahen des Beobachters ließ das Tier völlig unberührt, und ungeängstigt fuhr es fort, denselben Lärm zu machen wie zuvor. Kurz nachdem der Beobachter sich beim Nest gelagert hatte, stellte sich heraus, daß das Tier ein gerade vor dem Geburtsakt stehendes Weibchen war, das kräftig preßte, wobei es piepte. Der Verlauf der Geburt geht aus dem Protokoll hervor.

Zeit	Igel-Geburt	9-VII-1960
13.40:	Das Tier knurrt und dreht sich im Nest.	
13.44:	Pressen, wobei die Mutter teilweise auf der rechten Seite liegt, die Hinterbeine drückt sie kräftig gegen den Boden.	
13.47:	Lecken der Genitalia. Das Tier liegt eingerollt. Plötzlich wird das erste Junge in der vollständigen Fruchtblase mit der Plazenta geboren, in <i>Kopfendlage</i> und leichter Beugehaltung.	
13.49:	Das Muttertier leckt die Vulva und dann das Junge und frißt die Nachgeburt.	
13.52:	Das Tier knurrt, dreht sich im Nest und liegt in eingerollter Haltung. Die Mutter leckt dann die Genitalia, nimmt das Junge in das Maul, und legt es ein wenig weiter vor sich.	
13.54:	Vulva lecken. Das zweite Junge wird in <i>Steißendlage</i> geboren. Die Hinterbeine waren nicht gestreckt. Die Plazenta folgte dem Jungen unmittelbar.	
13.56:	Die Mutter frißt die Fruchthüllen, leckt das Junge und frißt die Plazenta auf. Vulva lecken.	
13.59:	Pressen.	
14.02:	Das dritte Junge wird in <i>Kopfendlage</i> und <i>Beugehaltung</i> geboren. Der Scheitel erschien also zuerst in der Vulva. Die Mutter frißt die Fruchthüllen und beißt die Nabelschnur durch. Am Bauch des Jungen bleibt ein etwa 3 mm langer Rest übrig. Dieser Nabelstrangstumpf ist von fleischiger Beschaffenheit. Eine Blutung trat nicht auf. Dann leckt die Mutter das Junge wieder, und nachher leckt sie die Genitalia.	
14.09:	Das Tier preßt in eingerollter Haltung.	
14.10:	Das vierte Junge wird in <i>Kopfendlage</i> und <i>Beugehaltung</i> geboren. Die Mutter zerbeißt die Fruchthüllen und leckt das Junge. Sie beißt die Nabelschnur durch und frißt die Plazenta und Fruchthüllen.	
14.13:	Lecken der Jungen. Vulva lecken und pressen.	
14.17:	Das fünfte Junge wird in <i>Steißendlage</i> und <i>Beugehaltung</i> geboren. Die Plazenta kommt zugleich aus der Vulva.	
14.19:	Die Mutter leckt das Junge, beißt den Nabelstrang durch und frißt die Plazenta auf.	

14.21: Die Mutter leckt ihre Jungen und nimmt eines nach dem anderen mit dem Maul auf und legt sie an ihren Bauch.

14.25: Die Jungen saugen.

Sehr auffällig ist das Benehmen des Muttertieres nach der Geburt eines Jungen. Sie befreit das Junge aus der Fruchtblase, die während der Austreibung intakt bleibt, beißt die Nabelschnur durch, frisst sehr fleißig die Plazenta auf und legt dann das Junge ein wenig weiter von sich ab. Dies findet man nur selten, denn die meisten multiparen Säuger sitzen auf oder über den schon geborenen Jungen. Der Igel schafft aber Raum für die Geburt jedes Jungen. Nachdem alle Jungen geboren sind, holt die Mutter sie wieder herbei und krümmt sich um die Jungen herum, indem sie ihre Kinder mit dem Kopf und den vier Beinen umschließt. Die gesamte Austreibungsdauer betrug nur 30 Minuten, und die Austreibung der einzelnen Jungen fand in etwa 10 Sekunden statt.

KRUMBIEGEL (zit. nach SLIJPER, 1960) teilt mit, daß die Austreibung sehr schnell vor sich geht.

Die Jungen wurden in Beugehaltung geboren, ganz gleich, ob es sich um eine Kopf- oder Steißendlage handelte. Die Geburt fand am Tage (13 Uhr) statt, was für ein so ausgesprochenes Nachtjunge wie den Igel nicht verwunderlich ist. Schließlich ist noch zu bemerken, daß drei Junge in Kopfendlage und zwei in Steißendlage geboren wurden und die Zeiten zwischen den Geburten zweier Jungen 7 — 8 — 8 und 7 Min. betrugen.

b. Hauskatze, *Felis catus*

Über die Geburt der Hauskatze liegen bisher nur sehr wenige Angaben vor. Nur die Arbeit COOPERS (1944) müssen wir an dieser Stelle erwähnen. Sehr häufig gebären die Katzen ihre Jungen an einer für den Menschen unzugänglichen Stelle. Wir haben fünf Geburten beobachtet und von fünf anderen Geburten den Zeitpunkt feststellen können.

Die Vorzeichen der Geburt sind schon ein bis zwei Tage vor der Geburt zu beobachten, nämlich eine starke Schwellung der Milchdrüsen und Ausfluß von Blut und Schleim aus der Vulva. Kurz vor der Geburt beobachtet man eine immer größer werdende Unruhe beim Muttertier. Auch dem vertrauten Pfleger geht das Tier aus dem Wege. Unmittelbar vor der Geburt leckt das Tier die Hinterbeine, die Zitzen, den Bauch und die Vulva und oftmals auch den Schwanz. Der Körper wird von rhythmischen, zuckenden Bewegungen durchzogen. Das Tier preßt mit den Hinterbeinen und der Hinterhand dicht zu Boden gedrückt und mit gekrümmtem Rücken. Zwischen den Preßwehen liegt das Tier lang ausgestreckt oder leckt wieder die Vulva, die Zitzen, den Bauch oder den Schwanz. Dann kommt nach wiederholten Preßwehen die Fruchtblase in der Vulva zum Vorschein. Häufig bleibt die Fruchtblase bei der Austreibung, die schnell vor sich geht, intakt. Die Austreibungszeit pro Frucht nimmt im Mittel 83 Sekunden in Anspruch. Das Minimum war 55, das Maximum 120 Sekunden. Die Austreibung in Steißendlage geht genau so geschwind wie in Kopfendlage, im Gegensatz zum Frettchen, bei dem die Steißendgeburt viel rascher vor sich geht als die Geburt in Kopfendlage (NAAKTGEBOREN, 1961a). Nach SLIJPER (1960) ist die Austreibungszeit pro Frucht 10 bis 30 Minuten. Wir glauben nicht, daß diese sehr langen Austreibungszeiten normal sind. NAAKTGEBOREN (1961a) hat beim Frettchen ebenfalls viel kürzere Zeiten festgestellt. Obwohl die Austreibung pro Frucht beim Frettchen mehr Zeit beansprucht als bei der Katze, war das Maximum doch nur 10 Minuten. Die Zeit zwischen den Geburten von zwei aufeinander folgenden Jungen beträgt 26 bis 67 Minuten. Der Mittelwert ist 45 Minuten. Unterschiede zwischen primi- und pluriparen Tieren haben wir nicht feststellen können, denn wir hatten nur eine primipare Mutter mit zwei Jungen. Das Intervall zwischen dem ersten und zweiten, zweiten und dritten, dritten und vierten Jungen ist etwa gleich groß.

Nachdem ein Junges geboren ist, zerreißt die Mutter die Fruchthüllen, beißt die Nabelschnur in einer Entfernung von 2 bis 6 cm vom Bauch des Jungen durch und frißt die Hüllen auf. Sie leckt das Junge. Die Nachgeburt wird immer fleißig gefressen. Eine Mutter zog die Nachgeburt an der Nabelschnur aus der Vulva, aber meistens wurde die Nachgeburt etwa 10 bis 15 Minuten nach der Geburt des Jungen ausgetrieben und dann gefressen. Fast immer werden die Hüllen von der Mutter zerrissen, aber wir haben in einem Fall beobachtet, daß die Geburt sehr rasch stattfand, wobei die Hüllen spontan rissen und die Nachgeburt dem Jungen unmittelbar folgte, wobei die Nabelschnur intakt blieb. Nachdem das Junge sehr viel Lärm gemacht hatte, biß die Mutter die Nabelschnur durch und fraß nachher die Nachgeburt auf.

In der Zeit zwischen den Geburten von zwei Jungen leckt die Mutter das Junge, wird die Nachgeburt ausgetrieben und aufgefressen und leckt die Mutter die Vulva und andere beblutete Körperteile. Dann setzen die Preßwehen wieder ein und ein nächstes Junges wird geboren. Gelegentlich rollt die Mutter bei der Austreibung des Jungen. Die Austreibung geht nicht auf einmal, sondern in Phasen, d. h. das Junge tritt aus der Vulva und kommt nicht weiter. Nach einiger Zeit kommt es weiter und wartet wieder. Schließlich wird die Austreibung vollendet. Die Zahl dieser Phasen ist meistens nur zwei oder drei und stimmt mit der Anzahl der Austreibungswehen überein. Nach HAGEMANN UND SCHMIDT (1960) sind vier bis fünf Uteruskontraktionen notwendig für die Geburt einer jungen Maus. Dies stimmt gut überein, denn vor dem Einschneiden des Kopf- oder Steiendes in der Vulva beobachtet man bei der Katze meistens ebenfalls zwei bis drei Preßwehen. Für die gesamte Geburt eines Jungen sind also vier bis sechs Preßwehen notwendig.

Die Geburtsdauer war bei einer primiparen Mutter mit zwei Jungen 58 Minuten. Die Geburt der pluriparen Tiere nahm bei zwei Jungen 41 und 67 Minuten, bei drei Jungen 104 Minuten und bei vier Jungen 92 Minuten in Anspruch. SLIJPER (1960) macht Angaben von zwei bis sechs Stunden.

Die Geburt kann in Kopfendlage oder Steißendlage stattfinden. Wir beobachteten neun Kopfendlagen und vier Steißendlagen. Die Vorderbeine können in Kopfendlage entweder etwas gestreckt oder nach hinten geschlagen sein. In Steißendlage sind die Hinterbeine gebogen.

Von zehn Geburten haben wir den Zeitpunkt festgestellt. Zwischen 0 und 9 Uhr fand keine Geburt statt, zwischen 12 und 15 Uhr vier Geburten, zwischen 15 und 18 Uhr keine Geburt, zwischen 18 und 21 Uhr drei Geburten und zwischen 21 und 24 Uhr eine Geburt. Alle Geburten haben also am Tage und Abend stattgefunden, hauptsächlich, 70 %, zwischen 12 und 21 Uhr. Dies ist in Übereinstimmung mit der Ansicht SLIJPERS (1960), daß die Geburt stattfindet zu dem Zeitpunkt, in dem die Tiere zu ruhen pflegen.

Der Nabelschnurstumpf fällt nach fünf bis acht Tagen ab, beim Frettchen nach etwa fünf Tagen (NAAKTGEBOREN, 1961a).

Schließlich geben wir noch ein Protokoll des Geburtsvorganges bei der Katze.

Zeit Katzen-Geburt

- 16.45: Unruhe.
- 17.58: Das Tier schläft.
- 18.08: Lecken und waschen von Hinterbeinen, Schwanz und Vulva.
- 18.12: Das Tier reckt und rollt sich.
- 18.15: Lecken der Vulva und der Zitzen.
- 18.18: Das Tier liegt ruhig.
- 18.27: Der ganze Körper ist in rhythmischer Bewegung.
- 18.35: Vulva lecken. Das Tier liegt auf der rechten Seite.
- 18.41: Pressen im Liegen.
- 18.46: Vulva lecken. Hin und her rollen.

- 18.58: Vulva lecken. Das Tier liegt auf der linken Seite und preßt mit auf den Boden gestemten Hinterbeinen.
 19.06: Vulva lecken. Die Fruchtblase tritt in der Vulva zum Vorschein.
 19.07: Das erste Junge wird in *Kopflage* geboren. Es wird in zwei Phasen ausgetrieben innerhalb 55 Sekunden.
 19.11: Die Mutter zerreißt die Hüllen, leckt das Junge, beißt die Nabelschnur durch und leckt die Vulva.
 19.15: Lecken des Jungen und der Vulva. Pressen. Die Nachgeburt wird ausgetrieben und sofort aufgefressen.
 19.19: Lecken des Jungen. Waschen von Schwanz und Hinterbeinen.
 19.27: Das Tier liegt ruhig.
 19.36: Pressen mit gekrümmtem Rücken.
 19.42: Lecken der Vulva und der Zitzen. Rollen.
 19.47: Pressen. Vulva lecken. Die Fruchtblase mit dem zweiten Jungen erscheint in der Vulva. Pressen, wieder Vulva lecken. Dann rollt das Tier einige Male hin und her. Das zweite Junge wird in *Steißlage* geboren. Die Austreibung fand statt in drei Phasen innerhalb 90 Sekunden.
 19.51: Die Mutter zerreißt die Fruchthüllen, leckt das Junge, beißt die Nabelschnur durch und leckt dann wieder die Vulva und das Junge.
 19.59: Waschen der Zitzen und Hinterbeine und lecken des Jungen. Ein wenig pressen. Die Nachgeburt wird ausgetrieben und aufgefressen.
 20.05: Das Tier wäscht sich und leckt die beiden Jungen.
 20.20: Die Mutter und die Kinder schlafen.
 20.50: Die Jungen saugen.
 23.40: Die Mutter frißt.

Nach Abschluß des Manuskriptes wurde noch eine Geburt bei der Katze beobachtet. Die fünf Jungen wurden ausnahmslos in *Kopflage* geboren. Die Geburt nahm 110 Minuten in Anspruch. Die Zeiten zwischen den Geburten der einzelnen Jungen waren 35, 9, 44 und 17 Minuten. Die Geburt fand um 10.30 Uhr statt. Die Mutter war primipar.

c. Meerschweinchen, *Cavia aperea f. porcellus*

Die Geburt des Meerschweinchens wurde beschrieben von GRANZOW (1930). GRANZOW berücksichtigt vor allem die Verhältnisse im mütterlichen Becken, obwohl seine einleitende Beschreibung einen sehr guten allgemeinen Überblick vom Geburtsvorgang gibt. Wir haben seine Ergebnisse vollständig bestätigen können. Die Geburt des Meerschweinchens ist veranschaulicht in einem Farofilm unter wissenschaftlicher Leitung von NAAKTGEBOREN (1961b). Weitere Angaben über die Geburt bei *Cavia* fehlen in der Literatur. Wir haben 56 Geburten zum Teil oder vollständig beobachtet.

Vorzeichen

Die Vorzeichen der Geburt sind außerordentlich schwierig festzustellen. Ein sicheres Vorzeichen ist die Erschlaffung der Symphysis pelvis. Man kann kurz (d. h. ein bis zwei Tage) vor der Geburt einen Finger zwischen die Schambeine bringen. Diese Erschlaffung beginnt aber oft schon eine Woche oder früher vor der Geburt. Eine fast maximale Erweiterung der Symphysis pelvis kann schon mehrere Tage vor der Geburt bestehen, kann aber auch kurz vor der Geburt zustande kommen. Das Muttertier steht und geht schwerfällig, was mit der eröffneten Symphysis pelvis zusammenhängt. Abb. 4 zeigt das Becken einer nicht trächtigen weiblichen *Cavia* und eines hochträchtigen Tieres. Die Raumvergrößerung im Becken kommt nicht nur zustande durch die Symphysen-Erweiterung, sondern auch, indem die Beweglichkeit des Iliosacralgelenkes zunimmt. Der Winkel zwischen Ilium und Sakrum kann stark variieren. Zudem können sich die Schambeine in medio-lateraler Richtung drehen. Die Erweiterung im Symphysis pelvis, die größere Beweglichkeit im Iliosacralgelenk und die Schambeindrehung sind drei Faktoren, die kurz vor der Geburt eine beträchtliche Raumvergrö-

ßerung im mütterlichen Becken hervorrufen. Man kann diese Tatsachen im Röntgenbild eines hochträchtigen Meerschweinchens beobachten. Die Symphysen-Erweiterung ist auch von SZUMYOGHY (1953) beschrieben für *Spalax hungaricus* Nhr. Die Jungen von *Spalax* sind genau wie bei *Cavia* groß und breitköpfig. Ausgetragene *Cavia*-früchte können das mütterliche Becken nur passieren, wenn der Raum sehr stark vergrößert ist. Dies geht auch klar aus dem oben erwähnten Film hervor.

Die Symphysen-Erweiterung ist nicht geeignet, den genauen Zeitpunkt der Geburt im voraus zu bestimmen. Sehr häufig liegt das Muttertier am Tag vor der Geburt immer sehr ruhig und verläßt seine Lagerstatt nicht. Die Hinterbeine sind oft nach hinten gestreckt. Die Haare



Abb. 4. Meerschweinchen. Das knöcherne Becken eines erwachsenen, nicht trächtigen Weibchens (links) und eines vor der Geburt stehenden Tieres (rechts), um die Erweiterung der Symphysis pelvis zu zeigen. — Aufn. C. NAAKTGEBOREN

können weit auseinander stehen, statt eine der Haut eng anliegende glatte Haardecke zu bilden. Häufig ist die Freßlust gering. Das Tier macht den Eindruck, krank zu sein. Nicht immer ist dies aber der Fall. Es kann vorkommen, daß ein Tier munter und gesund aussieht und den ganzen Tag gefressen hat. Plötzlich legt es sich, und innerhalb einer Stunde erfolgt die ganze Geburt! Aber es kann auch vorkommen, daß ein Tier zwei oder drei Tage den Eindruck macht, sofort die Jungen zu werfen. Das häufig vorkommende intensive und langwährende (bis zu drei Stunden) Waschen des Bauches, der Leistengegend, der Beine usw. unmittelbar vor der Geburt kann ein wichtiges Zeichen dafür sein, daß der Geburtsanfang nahe ist. Vielen Tieren fehlt dieses Benehmen aber. Auch dieses Vorzeichen ist also nicht völlig zuverlässig. Es ist nicht möglich, ein sicheres Vorzeichen zu finden, wenn man nur das Benehmen des Muttertieres beobachtet. Wir haben versucht, die Körpertemperatur zu messen. Aus der Tabellen geht hervor, daß es tatsächlich einen Temperaturfall gibt, wie dies ebenfalls beim Rind und beim Hund gefunden ist (SLIJPER, 1960).

Nur am Tage vor der Geburt liegt die Temperatur also unter 39° C. Diese Angaben beziehen sich nur auf ein Tier,

nämlich das Tier der Protokolle. In einem anderen Fall wurde einen Tag vor der Geburt 38° C gemessen, und in 14 Fällen wurde etwa drei Stunden vor der Geburt eine Temperatur von etwa 38,2° C festgestellt. Die normale Körpertemperatur ist 39,7° C, wie wir wiederholt gefunden haben. Diese Untersuchungen brauchen noch eine weitere Bestätigung. Doch liegt die Annahme nahe, daß der Temperatur-

Tabelle 1

		Temperatur
8 Tage	vor der Geburt	39,7° C
5	" " "	39,6° C
2	" " "	39,4° C
1 Tag	" " "	38,8° C
1/2 Tag	" " "	38,6° C
1 Stunde	" " "	38,2° C
2 Tage	nach der Geburt	39,5° C

fall vor der Geburt das sicherste Vorzeichen der bevorstehenden Geburt beim Meerschweinchen ist.

Die Geburt

Der Geburtsanfang macht sich bemerkbar durch regelmäßiges Lecken der Vulva (Abb. 5) und Pressen mit gekrümmtem Rücken (Abb. 7).

Schon bald tritt die erste Fruchtblase in der Vulva zum Vorschein (Abb. 7). Die Mutter krümmt sich tiefer und zerreißt mit den Zähnen die Fruchtblase (Abb. 8). Gelegentlich krümmt die Mutter sich so tief, daß sie über den Kopf und Rücken rollt. Wenn sie wieder gerade auf ihren Beinen steht, ist das Junge geboren. Dieses merkwürdige Benehmen kommt nur ausnahmsweise vor, wurde aber mehrere Male beobachtet. Das Junge wird fast immer in Kopflage geboren bei gestreckter Haltung. Nachdem die Hüllen zerrissen sind, ist das Junge also in der Lage zu atmen, und tatsächlich setzt der erste Atemzug sehr bald ein. Steißendlagen sind also gefährlich. Von den 106 Jungen, deren Geburt wir beobachteten, wurden 95, also 89,6% in Kopflage und 11, also 10,4%, in Steißendlage geboren. GRANZOW (1930) sagt sogar,



Abb. 5. Meerschweinchen. Lecken der Vulva vor der Austreibung des ersten Jungen. Aufn. C. NAAKTGEBOREN



Abb. 6. Meerschweinchen. Die Mutter leckt das noch nasse Junge. – Aufn. C. NAAKTGEBOREN



Abb. 7. Meerschweinchen. Die Mutter preßt in gekrümmter Haltung. Man beachte den Wulst in der Flanke. Die Fruchtblase (Pfeil) tritt aus der Vulva. – Aufn. C. NAAKTGEBOREN



Abb. 8. Meerschweinchen. Die Fruchtblase ist fast völlig aus der Vulva getrieben. Die Mutter zerreißt die Fruchthüllen beim Kopf des Jungen. Das Junge war zum größten Teil schwarz und dunkelbraun. – Aufn. C. NAAKTGEBOREN

daß die Meerschweinchen immer in Kopflage geboren werden. Das Junge wird in Steißendlage meistens mit gestreckten Hinterbeinen geboren. Nur einmal wurde ein Junges in unterer Stellung geboren. Normal werden die Jungen in oberer Stellung, also mit dem Rücken nach dem Rücken der Mutter gerichtet, ausgetrieben. Die Lage, Haltung und Stellung des Jungen während der Geburt stimmt größtenteils mit den uniparen Säugern überein. Die Meerschweinchen gebären genau wie diese gut ausgebildete Junge. Die Wurfgröße hängt vom Alter des Tieres und von der Rasse ab. Würfe mit mehr als fünf bis sechs Jungen gehören zu den Ausnahmen. Aber viele Rassen gebären nur selten mehr als drei Junge in einem Wurf, während primipare Mütter oft nur ein Junges zur Welt bringen. Das Meerschweinchen gehört also weder zu den uniparen, noch zu den multiparen Säugern, sondern nimmt eigentlich eine Sonderstellung ein. Die große Jungenzahl mancher Rasse ist wahrscheinlich während der Domestikation entstanden und gehört nicht zur ursprünglichen Erbanlage dieser Art.

Nach vollendeter Austreibung leckt die Mutter die Reste der Fruchthüllen vom Jungen und frißt sie auf. Sie beißt die Nabelschnur durch und leckt das Junge (Abb. 6). Gelegentlich wird die Nabelschnur spontan zerrissen. Die Rißstelle findet sich dann meistens in der Nähe der Plazenta, und daher ist der Rest der Nabelschnur am Jungen lang. Die Mutter frißt einen Teil des Nabelschnurrestes auf, bis ein normaler Rest am Jungen übrig ist. Die Länge des Nabelschnurrestes am Jungen liegt meistens zwischen vier und sieben mm.

Die Austreibedauer einer einzelnen Frucht ist im normalen Falle kurz, nämlich einhalb bis zwei Minuten. Die Austreibung geht oft in zwei Phasen vor sich. Nachdem der Kopf geboren ist, kann man eine „Pause“ feststellen, in der die Mutter die Hüllen zerreißt. Nachher wird der Rest des Körpers geboren. Die Mutter leckt das Junge und frißt oftmals ein wenig, bevor das nächste Junge geboren wird. Die Jungen sind sofort aktiv und versuchen zu gehen. Die Geburt des nächsten Jungen geht genau so wie diejenige des ersten Jungen vonstatten.

Der Zeitverlauf in Minuten zwischen den Geburten von zwei aufeinander folgenden Jungen geht aus Tabelle 2 hervor.

Tabelle 2

Primipare Mütter			Zwischen den Jungen	Pluripare Mütter		
Minimal	Maximal	Mittelwert		Mittelwert	Minimal	Maximal
20	51	31,2	1 und 2	21,3	2	34
18	42	30,0	2 und 3	24,7	7	45
23	36	29,5	3 und 4	17,3	3	30
			4 und 5	8,5	3	14

Tabelle 3

Geburtsdauer in Minuten

Primipare Mütter		Zahl der Jungen	Pluripare Mütter	
Einzelwerte	Mittelwert		Mittelwert	Einzelwerte
2, 3, 3	2,3	1	—	22, 24, 29, 29, 30
20, 23, 27, 29, 33, 34, 36, 45, 51	33,1	2	26,8	15, 33, 42, 69, 72
65	65	3	46,2	14, 48, 70, 76, 90
72	72	4	59,6	60, 67
—	—	5	63,5	

Aus dieser Tabelle geht hervor, daß zwei Junge innerhalb von zwei Minuten, aber auch innerhalb von 51 Minuten aufeinander folgen können. Die Mittelwerte der pluriparen Mütter sind bedeutend kleiner als bei den primiparen Tieren. Die Zeit zwischen den Geburten von zwei Jungen ist mehr oder weniger konstant, besonders bei den primiparen Tieren. Dies dürfte vielleicht darauf hinweisen, daß die Annahme von Stross (1944), daß die späteren Jungen einen viel längeren Weg zurückzulegen hätten, nicht richtig ist. NAAKTGEBOREN (noch nicht veröffentlicht) hat für die Ratte gezeigt, daß die entleerten Uterusteile sich direkt sehr stark verkürzen, so daß die späteren Jungen also fast keinen längeren Weg zurückzulegen haben. Nimmt man an, daß dies

Tabelle 4

Zeit zwischen	Zahl der Geburten
0 und 3 Uhr	4
3 „ 6 „	5
6 „ 9 „	8
9 „ 12 „	5
12 „ 15 „	10
15 „ 18 „	9
18 „ 21 „	9
21 „ 24 „	—
Dazu 6 Geburten in der Nacht zwischen 18 und 9 Uhr.	

bei *Cavia* genauso geschieht, kann man verstehen, daß die Zeit zwischen den Geburten von zwei Jungen etwa konstant ist. Diese Zeit ist, wie gesagt, für pluripare Mütter kürzer als für primipare Tiere. Es versteht sich, daß die Geburtsdauer der pluriparen Tiere also auch kleiner sein wird als bei den erstgebärenden Meerschweinchen. Dies geht einwandfrei aus Tabelle 3 hervor.

Aus dieser Tabelle geht ebenfalls hervor, daß die Geburtsdauer zunimmt mit der Anzahl der Jungen. Von einem Mittelwert der Geburtsdauer ohne weiteres kann also nicht die Rede sein.

Die Geburt kann zu jeder Tageszeit stattfinden (Tabelle 4). Die meisten Geburten, nämlich 50%, finden statt zwischen 12 und 21 Uhr. Dies ist eine Zeit während welcher die Tiere meistens sehr ruhig sind. Von einem deutlichen Aktivitätsrhythmus ist aber beim domestizierten Meerschweinchen kaum die Rede. Vielleicht hängt damit zusammen, daß die Geburten mehr oder weniger gleichmäßig über den Tag verteilt sind. Es ist auffällig, daß zwischen 21 und 3 Uhr nur sehr wenig Geburten stattfinden, obwohl die genaue Zahl nicht bekannt ist, denn von den 6 Geburten zwischen 18 und 9 Uhr, dürften einige, oder vielleicht alle, in dieser Zeit stattgefunden haben!

Nachgeburt

Im Röntgenbild haben wir die Austreibung der Nachgeburt gesehen. Die Plazenta wird nicht doppelt geklappt oder gefaltet, sondern liegt wie eine platte Scheibe in der Vagina und gleitet langsam zur Vulva (NAAKTGEBOREN, 1961b).

Die Nachgeburt wird meistens ausgetrieben nach der Geburt des Jungen, dem die Plazenta zugehört hat. In 102 Fällen haben wir versucht, dies festzustellen.

78 mal folgte eine Nachgeburt auf die Geburt eines Jungen, d. h. in 76,5% aller Fälle. In den übrigen Fällen (23,5%) wurden mehrere oder alle Nachgeburten ausgetrieben nach der Geburt von mehreren oder sogar allen Jungen. Daß alle Nachgeburten nach der Geburt aller Jungen ausgetrieben werden, haben wir bei 56 Geburten nur zweimal genau feststellen können. Die Zeit zwischen der Geburt eines Jungen und der Austreibung der Plazenta, im Falle letztere direkt auf ein Junges folgt, nimmt 1 bis 32 Minuten in Anspruch. Meistens ist diese Zeit etwa 10 Minuten bis eine Viertelstunde, also etwa die Hälfte der Zeit zwischen den Geburten zweier Jungen.

Die Mutter durchbeißt die Nabelschnur und frisst die dem Jungen anklebenden Reste der Fruchthüllen auf, wie oben schon mitgeteilt wurde. Sehr häufig frisst sie auch von der Nachgeburt und oft frisst sie eine Plazenta gänzlich auf. Gelegentlich frisst sie alle Plazenten auf. Dies gehört jedoch zu den Ausnahmen, insbesondere bei einer größeren Jungenzahl. Wenn drei oder mehr Junge geworfen werden, kommt es nur ausnahmsweise vor, daß die Mutter alle Nachgeburten vollständig auffrisst.

Dies dürfte vielleicht damit zusammenhängen, daß das domestizierte Meerschweinchen, nach den Angaben von FLOWER und LYDEKKER (1891, zitiert nach LEITCH c. s., 1959), vom südamerikanischen *Cavia porcellus* abstammt, das meistens nur ein einziges Junges zur Welt bringt oder höchstens zwei Junge gebärt. Wir haben aus anderem Grunde aber schon erwähnt, daß das Meerschweinchen eine Sonderstellung zwischen primiparen und multiparen Säugern einnimmt.

Daß die Mutter alle Nachgeburten unangerührt liegen läßt, ist ebenfalls eine Ausnahme. Doch haben wir beide Ausnahmen mehrere Male festgestellt.

In der Regel ist die Symphysis pelvis schon einen Tag oder höchstens zwei Tage nach der Geburt geschlossen. Die Mütter gehen wieder leicht und ohne Schwierigkeiten. Von einer Jungenpflege kann man nicht sprechen. Die Mütter lassen die Jungen saugen und haben weiter mit ihren Kindern nichts zu tun. Die Jungen fressen oftmals Gräser oder Gemüse innerhalb von 24 Stunden nach der Geburt. Dazu saugen sie auch während zwei bis drei Wochen Muttermilch, manchmal länger.

Nach der Geburt ist man auch in der Lage, das Gesamtgewicht der Jungen und das Gewicht der Mutter festzustellen. Da die Jungen so groß sind, ist es interessant, hier die Zahlen zu geben, sowie das Gesamtgewicht der Jungen in Prozent des mütterlichen Gewichtes (Tabelle 5).

Tabelle 5

Zahl der Jungen	Gesamtgewicht der Jungen	Mittelgewicht der Jungen	Gewicht der Mutter	Gew. J. in % Gew. M.
4	302 g	75,5 g	625 g	46,7
5	515 g	103 g	1205 g	42,7
5	540 g	108 g	710 g	76
7	620 g	88,5 g	985 g	61,8

Das gefundene maximale Gewicht eines einzelnen Jungen betrug 115 g.

LEITCH, HYTTEN und BILLEWICZ (1959) geben als maximales Gewicht eines neugeborenen Meerschweinchens 95 g an, und als maximales Gewicht des ganzen Wurfes 352 g, d. h. 63 %, da die Mutter 560 g wog. Weiter geben sie 59 %, 45,7 %, 52,5 % und 48,0 % an. Dies stimmt gut mit unseren Befunden überein.

Wie oben erwähnt, befindet sich kurz nach der Geburt ein 4 bis 7 mm langer Nabelschnurrest am Bauch des Jungen. Wir untersuchten 32 Junge und konnten feststellen, daß dieser Rest nach neun bis elf Tagen abfällt (27 der 32 Jungen, also 84,3 %). Die vier Tiere, deren Nabelschnurrest zu früh abfiel, starben bald. Dies dürften also pathologische Fälle gewesen sein. Bei einem Tier fiel der Rest nach 15 Tagen ab. Dies war ein drei Tage zu früh geborenes Junges.

Schließlich folgen hier zwei Protokolle über dasselbe Muttertier.

I. *Cavia*-Geburt

Zeit Primipare Mutter

21. X. 1960

20. 10. 1960 Körpertemperatur 38,8° C. Nichts besonderes.

21. 10. 1960

15.06: Das Tier leckt und wäscht sich.

15.35: Das Tier erzeugt Töne, als hätte es Schmerzen. Unruhe.

15.44: Lecken der Flanken und der Vulva.

15.47: Das Tier liegt auf der rechten Seite.

15.49: Pressen. Vulva lecken.

15.52: Das Tier liegt langausgestreckt und preßt.

15.56: Vulva, Zitzen und Hinterbeine lecken.

- 15.59: Waschen der Schnauze und Vorderbeine.
 16.03: Das Tier sitzt in gebogener Haltung und preßt.
 16.05: Vulva lecken. Das Tier geht mit der Schnauze in die Vagina ein, um möglichst tief lecken zu können.
 16.08: Das erste Junge wird in *Kopfendlage* geboren, mit gestreckten Vorderbeinen und geöffneten Augen.
 16.11: Die Mutter zerreißt die Hüllen, leckt die Vulva, beißt die Nabelschnur durch und leckt das Junge.
 16.14: Vulva und Hinterbeine lecken.
 16.18: Das Tier liegt langausgestreckt.
 16.21: Pressen. Vulva lecken.
 16.24: Die Plazenta wird ausgetrieben. Vulva lecken.
 16.27: Die Mutter frißt die Plazenta.
 16.31: Das Tier liegt auf der rechten Seite und preßt.
 16.34: Vulva lecken. Dann ist das Tier einige Zeit ruhig.
 16.42: Das Tier sitzt mit gekrümmtem Rücken und preßt.
 16.46: Das zweite Junge wird in den intakten Fruchthüllen in *Kopfendlage* geboren.
 16.48: Die Mutter zerreißt die Fruchtblase, leckt das Junge und die Vulva, beißt dann die Nabelschnur durch.
 16.50: Lecken des Jungen.
 16.53: Das Tier liegt langausgestreckt.
 16.59: Vulva lecken. Pressen.
 17.02: Die Plazenta wird ausgetrieben. Die Mutter knabbert ein wenig an der Plazenta.
 17.07: Vulva lecken.
 17.12: Das Tier liegt auf der linken Seite und preßt.
 16.16: Vulva und Hinterbeine lecken.
 17.19: Das dritte Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
 17.22: Die Mutter frißt die Fruchthüllen, leckt die Vulva, beißt die Nabelschnur durch und leckt das Junge.
 17.25: Lecken des dritten Jungen. Die Mutter stößt das Junge mit der Schnauze in die Flanken.
 17.31: Pressen, während die Mutter ausgestreckt liegt.
 17.37: Die Plazenta wird ausgetrieben.
 17.40: Die Mutter frißt von der Plazenta. Vulva lecken.
 17.44: Lecken der Jungen.
 17.47: Das Tier leckt und wäscht sich.
 17.52: Die Mutter ruht.
 17.58: Lecken der Jungen. Dann schläft die Mutter ein.
 20.20: Die Jungen saugen. Die Mutter frißt.

II. *Cavia*-Geburt

Pluripare Mutter

Für die Beobachtungen der Körpertemperatur, siehe Tabelle 1

Zeit

12. I. 1961

- 18.17: Lecken und waschen der Schnauze und Vorderbeine.
 18.19: Lecken der Flanken und der Vulva.
 18.21: Das Tier liegt auf der rechten Seite und preßt.
 18.25: Das Tier preßt mit gekrümmtem Rücken.
 18.28: Das erste Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
 18.30: Die Mutter frißt die Fruchthüllen, leckt die Vulva, beißt die Nabelschnur durch und leckt das Junge.
 18.35: Vulva lecken, Jungen lecken.
 18.41: Das Tier liegt langausgestreckt.
 18.47: Pressen.
 18.52: Vulva lecken. Die Plazenta wird ausgetrieben.
 18.57: Vulva lecken. Plazenta fressen.
 19.03: Pressen. Vulva lecken.
 19.07: Das Tier liegt in gebogener Haltung, preßt und leckt die Vulva.
 19.10: Das zweite Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
 19.12: Die Mutter zerreißt die Hüllen, leckt die Vulva, beißt die Nabelschnur durch und leckt das Junge.
 19.16: Hinterbeine, Vulva und Flanken lecken.
 19.18: Das Tier liegt auf der rechten Seite und ruht.

- 19.21: Vulva lecken. Pressen.
 19.26: Das dritte Junge wird in *Steißendlage* geboren. Die Hinterbeine waren gebogen. Trotz der kurzen Austreibzeit (50 Sekunden) war das Junge tot.
 19.29: Die Mutter frisst die Fruchthüllen, leckt die Vulva. Die Plazenta kommt zum Vorschein und wird aufgefressen. Die Mutter leckt das Junge nur sehr kurz.
 19.33: Vulva und Junges lecken.
 19.37: Das Tier liegt auf der linken Seite und preßt.
 19.41: Die Mutter liegt in Beugehaltung und preßt. Vulva lecken. Das vierte Junge wird in *Kopfendlage* mit gestreckten Vorderbeinen geboren. Die Augen sind geöffnet.
 19.44: Die Mutter zerreißt die Hüllen, leckt das Junge, dann die Vulva, beißt die Nabelschnur durch und leckt wieder das Junge.
 19.48: Vulva lecken. Pressen.
 19.51: Das Tier liegt ausgestreckt.
 19.53: Vulva lecken. Die Plazenta wird ausgetrieben und wird zum Teil aufgefressen.
 19.59: Das Tier liegt auf der rechten Seite und preßt.
 20.02: Pressen in Beugehaltung.
 20.04: Vulva lecken. Das fünfte Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
 20.06: Die Mutter zerreißt die Fruchthüllen, leckt die Vulva, beißt die Nabelschnur durch und leckt das Junge.
 20.10: Vulva, Hinterbeine und Flanke lecken.
 20.13: Lecken der Jungen.
 20.15: Vulva lecken. Es wird wieder eine Plazenta ausgetrieben. Die Mutter frisst nichts davon!
 20.19: Die Mutter ruht.
 22.40: Die Jungen saugen.

d. Springhase, *Pedetes cafer*

Die hier zu beschreibende Geburt wurde im Kopenhagener Zoo beobachtet. Wir können nur die Ergebnisse einer einzigen Geburt mitteilen. Vor allem fällt eine sehr große Übereinstimmung mit dem Meerschweinchen auf. Auch der Springhase sitzt in Beugehaltung bei der Austreibung eines Junges. Das Lecken der Vulva wurde auch hier beobachtet. Die Jungen sind ebenfalls relativ groß, gut ausgebildet und bald aktiv. Es ist also nicht verwunderlich, daß es Ähnlichkeiten gibt zwischen *Cavia* und *Pedetes*. Die Dauer der Geburt war 50 Minuten für 3 Junge, was sehr gut mit dem Mittelwert der Geburtsdauer für 3 Junge bei pluriparen Caviamüttern, nämlich 46,2 Minuten, Tabelle 3, übereinstimmt.

Die drei Nachgeburten wurden nach der Geburt des dritten Jungen ausgetrieben, die letzte Plazenta erst 27 Minuten nach dem dritten Jungen. Die Zeit zwischen erstem und zweitem Jungen betrug 27 Minuten und zwischen zweitem und drittem Jungen 23 Minuten. Die beiden lebendigen Jungen wurden in *Kopfendlage* geboren. Von dem anderen Jungen war es nicht möglich, die Geburtslage festzustellen.

Der Geburtsverlauf geht aus dem Protokoll hervor.

Zeit	<i>Springhasen-Geburt</i>	18. IX. 1960
------	---------------------------	--------------

- 14.15: Das Muttertier sitzt aufrecht. Deutliche Wehen.
 14.18: Das Tier legt sich auf den Bauch und preßt.
 14.23: Die Mutter richtet sich wieder auf und leckt die Genitalia.
 14.25: In dieser Beugesitzhaltung gebärt die Mutter das erste Junge, das in *Kopfendlage* und *gestreckter Haltung* zur Welt kommt. Die Fruchtblase riß während der Austreibung nicht von selbst. Die Augen des Jungen waren schon geöffnet.
 14.29: Die Mutter frisst die Fruchthüllen und leckt das Junge, bis es trocken und sauber ist.
 14.33: Das Junge versucht schon zu gehen, was ihm wackelnd gelingt.
 14.37: Das Muttertier liegt ausgestreckt am Boden.
 14.40: Das Tier liegt auf der linken Seite und preßt.
 14.46: Die Mutter richtet sich wieder auf, leckt die Vulva und bleibt sitzen.
 14.52: In sitzender Haltung preßt die Mutter, leckt die Vulva und zieht dann mit den Zähnen die Fruchtblase des zweiten Jungen aus der Vulva. Sie stöhnt leise. Das Junge wird zugleich mit der Plazenta ausgetrieben. Es handelt sich um ein Junges, das schon längere Zeit tot war. Die Mutter leckt es nicht, sondern legt es zur Seite.

- 14.59: Die Mutter leckt die Vulva, holt das erste Junge zurück in die, als Nest dienende, vertiefte Stelle des Bodens. Sie leckt ihre Vorderbeine und wäscht ihre Schnauze. Dann leckt sie das erste Junge.
- 15.05: Die Mutter legt sich wieder platt zu Boden und preßt dann mit hohlem Rücken. Nachher richtet sie sich wieder auf und sitzt ruhig.
- 15.11: Das Tier leckt die Vulva und preßt in Sitzhaltung.
- 15.15: Das Muttertier beugt sich ein wenig zur linken Seite, guckt nach der Vulva, in der die Fruchtblase des dritten Jungen erscheint. Nach 15 Sekunden ist das dritte Junge fast bis zur Hälfte ausgetrieben, und noch 20 Sekunden später war es vollständig geboren in *Kopfendlage* und *gestreckter* Haltung. Die Mutter zerreißt die Fruchthüllen und leckt das Junge. Sie frisst vom Nabelschnurrest, bis nur ein etwa 3 m langer Stumpf am Bauche des Jungen zurückbleibt.
- 15.29: Die Mutter leckt die Vulva, preßt leicht, und die Nachgeburt des ersten Jungen erscheint. Sie leckt wieder die Vulva, aus welcher Flüssigkeit und Blut kommen. Die Vulva war deutlich geöffnet. Die Mutter leckt die Nachgeburt und knabbert ein wenig an der Plazenta, aber frisst sie nicht auf, sondern wirft die Nachgeburt aus dem Nest.
- 15.40: Die Mutter liegt gekrümmt bei den Jungen.
- 15.43: Das Tier richtet sich wieder auf, preßt ein wenig und leckt die Vulva. Die Nachgeburt des dritten Jungen wird ausgetrieben. Sie verfährt mit dieser Nachgeburt genauso, wie mit derjenigen des ersten Jungen.
- 15.47: Vulva und Zitzen lecken, dann Junge lecken.
- 15.50: Die Mutter ruht.
- 17.10: Die Jungen sitzen unter der Mutter und saugen.

e. Hausmaus, *Mus musculus dom.*

Über die Geburt der Maus ist wenig bekannt in der Literatur. Eine gute Beschreibung findet man nur bei BENIEST-NOIROT (1958) an Hand von 20 beobachteten Geburten. Sogar die Angaben in dem neuen Buch von HAGEMANN und SCHMIDT (1960) sind sehr spärlich. Wir haben 64 Geburten von Albinomäusen und schwarzen Mäusen gänzlich oder zum Teil beobachtet. Die Ergebnisse haben wir zusammengefaßt, da zwischen diesen beiden Rassen keine Unterschiede bestehen. Es handelt sich hier also um domestizierte Laboratoriumsmäuse. In einer späteren Arbeit hoffen wir die Geburt der wildlebenden Hausmaus zu besprechen.

Vorzeichen

Die Zeichen der bevorstehenden Geburt machen sich schon etwa eine Woche vor der Geburt bemerkbar. Das Tier fängt an, ein Nest zu bauen von dem vorhandenen Material, wie Stroh, Papier, Heu, usw. Dies wird deutlicher je nachdem die Geburt näher kommt. Ein sicheres Zeichen ist am Muttertier zu beobachten. Einen Tag vor der Geburt stehen die Haare am Kopf weit auseinander, wodurch man den Eindruck bekommt, daß der Kopf dicker wird (Abb. 9, linkes Tier). Einen halben Tag vor der Geburt ist dies noch deutlicher (Abb. 9, in der Mitte). Die Ohren des Tieres sind nach hinten gerichtet (Abb. 9, das linke und mittlere Tier). Zum Vergleich ist in Abb. 9 (rechtes Tier) eine Skizze einer nicht trächtigen erwachsenen Maus gezeichnet. In den 64 Fällen, bei welchen wir dieses Zeichen beobachteten, erfolgte die Geburt fast immer innerhalb von 24 Stunden, und ein paar Mal innerhalb von 48 Stunden. Dieses Vorzeichen ist also sehr zuverlässig. Die Körpertemperatur wird niedriger. Wir fanden bei einem jungen Tier 38,9° C, bei einem erwachsenen Weibchen 38,5° C und bei einem Weibchen, daß einen Tag vor der Geburt stand, 37,8° C. Bei einem anderen Tier wurden die folgenden Temperaturen abgelesen:

7 Tage	vor der Geburt	38,3° C
5	" " "	38,0° C
3	" " "	37,9° C
1 Tag	" " "	37,8° C
1 Stunde	" " "	37,6° C

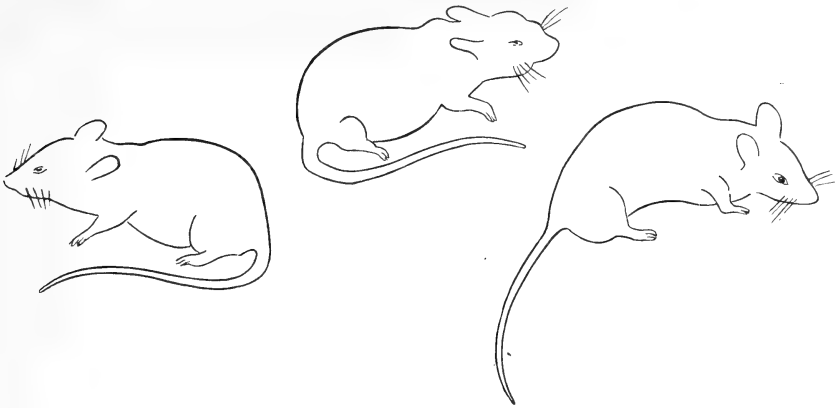


Abb. 9. Maus. Vorzeichen der bevorstehenden Geburt. Links $1\frac{1}{2}$ Tag vor der Geburt. In der Mitte $\frac{1}{2}$ Tag vor der Geburt. Rechts nicht trächtiges Weibchen. Man beachte den Ohrenstand und die geschwollen aussehenden Köpfe der trächtigen Tiere. (S. Text)

Die Tiere waren gewöhnt an die Temperaturablesung, denn sonst wäre es sehr gut möglich, daß die Temperatur steigt infolge der Aufregung des Tieres. Einige Stunden vor der Geburt ist die Vulva oftmals geschwollen. BENIEST-NOIROT (1958) sagt, daß die Atmung oberflächlicher und rascher wird. Dies können wir bestätigen.

Die Austreibung

Vor der Austreibung des Jungen leckt die Mutter die Vulva. Sie sitzt in gekrümmter Haltung, die Schnauze zur Vulva gerichtet. Die Fruchtblase reißt nur ausnahmsweise spontan, und gelegentlich werden die Hüllen durch die Mutter zerrissen, bevor das Junge vollständig ausgetrieben ist. Am häufigsten beobachtet man, daß das Junge in den vollständigen Fruchthüllen ausgetrieben wird, und dann frißt die Mutter sofort die Hüllen auf. Dasselbe teilt auch BENIEST-NOIROT (1958) mit. NAAKTGEBOREN (1960b) fand für die Ratte, daß die Mutter die Hüllen meistens zerreißt, sobald die Fruchtblase aus der Vulva zum Vorschein kommt, und daß das Junge nur ausnahmsweise in der intakten Fruchtblase ausgetrieben wird. Die Maus leckt das Junge intensiv. Die Mutter nimmt das Junge in die Vorderpfoten und dreht es, so daß sie den ganzen Körper lecken kann. Die Mutter sitzt inzwischen aufrecht. Die Nachgeburt folgt fast immer bald, d. h. ein bis drei Minuten nach der Austreibung des Jungen. Dies wird auch von HAGEMANN und SCHMIDT (1960) mitgeteilt. Wenn dies der Fall ist, wird die Nabelschnur meistens nicht durchgebissen. Die Mutter frißt die Plazenta auf, nachdem sie das Junge gesäubert hat und frißt dann weiter die Nabelschnur bis an den Bauch des Jungen auf. Das Interesse der Maus ist vor allem auf das Junge gerichtet. Die Ratte interessiert sich erst für das Junge, nachdem die Nachgeburt gefressen ist (NAAKTGEBOREN, 1960b). Es ist von Interesse, daß die Maus die Nabelschnur nicht auf einmal auffrißt. Wenn noch ein Rest von etwa 5 mm am Bauch des Jungen übrig ist, zieht die Mutter einige Male mit den Zähnen daran. Es stellte sich heraus, daß die Gefäße nach dieser Behandlung blutleer waren. Dann frißt sie weiter bis an den Bauch des Jungen. Es bleiben einige Bluttröpfchen am Nabel zurück. Die Mutter leckt den Nabel. Der Nabelring schließt sich unmittelbar. Wenn die Nachgeburt nicht bald kommt, beißt die Mutter die Nabelschnur durch. Dies ist in Übereinstimmung mit der Ratte, bei der NAAKTGEBOREN (1960b) auch diese zwei Möglichkeiten für die Trennung von Plazenta und Jungem beschrieben hat, nämlich: 1. zuerst Plazenta fressen oder 2. zuerst Nabelschnur durchbeißen.

Tabelle 6

Mus musculus dom. Zeit zwischen den Geburten von zwei Jungen (in Minuten)

Primipare Mütter			Zwischen den Jungen	Pluripare Mütter		
Minimal	Maximal	Mittelwert		Mittelwert	Minimal	Maximal
8	18	13,2	1 und 2	11,2	4	15
7	25	13,5	2 und 3	11,6	6	21
6	32	15,8	3 und 4	13,9	5	24
8	22	13,3	4 und 5	10,8	8	14
11	24	14,3	5 und 6	10,6	6	17
6	25	14,5	6 und 7	10,8	5	15
15		15	7 und 8	8,4	3	13
13		13	8 und 9	8,8	5	15
		—	9 und 10	5	5	

Tabelle 7

Geburtsdauer in Minuten bei *Mus musculus dom.*

Primipare Mütter		Zahl der Jungen	Pluripare Mütter	
	Mittel		Mittel	
26, 27, 28	27	3	20	20
30, 35, 36, 37, 44, 47, 59	41	4	32,6	25, 34, 39
34, 51, 51, 65	50,3	5	59,5	51, 68
58, ± 70 , 72	66,6	6	43,6	33, 49, 49
68, ± 82 , 82, 84, ± 88	80,8	7	68,2	60, 64, 64, 66, 87
± 90	90	8	83	± 75 , 81, 93
		9	108,5	± 100 , 117
		10	82	57, 107

Zwischen den Geburten von zwei Jungen ordnet die Mutter das Nest und wirft schmutziges Material hinaus. Sie liegt auf dem Bauch mit hohlem oder gekrümmtem Rücken, bis sie sich wieder aufrichtet, die Vulva leckt und das nächste Junge gebiert, wobei sich alles wiederholt. Die Austreibung eines Jungen nimmt meistens weniger als eine halbe Minute in Anspruch.

Nach der vollendeten Geburt bleibt die Mutter bei den Jungen, die oft schon saugen, bevor sie ganz trocken sind; die ersten Jungen saugen meistens schon, bevor die letzten zur Welt kommen. Die Mutter verläßt das Nest einige Stunden nach der Geburt. Sie deckt die Jungen zu mit Nestmaterial und benutzt davon um so mehr, je kälter es ist. Dies teilen auch HAGEMANN und SCHMIDT (1960) mit. Wenn die Mutter zurückkehrt, leckt sie alle Jungen und verlegt sie.

Tabelle 8

Zeit	Zahl der Geburten	
0—3	1	1,78 %
3—6	—	—
6—9	6	10,71 %
9—12	12	21,42 %
12—15	14	24,99 %
15—18	10	17,83 %
18—21	9	16,05 %
21—24	4	7,16 %
	56+	

Die Jungen werden nicht zu 50% in Steißendlage und zu 50% in Kopfendlage geboren, wie man für die multiparen Tiere allgemein angibt. Bei 205 Jungen fanden wir 146 Geburten in Kopfendlage, also 71,2%, und nur 59 Geburten in Steißendlage, also 28,8%. In 9 Fällen wurde das erste Junge des Wurfes in Steißendlage geboren. Die herrschende, obwohl nie bewiesene Meinung, daß die multiparen Säuger das erste Junge immer in Kopfendlage zur Welt bringen, ist als irrig von der Hand zu weisen.

Die Zeit zwischen den Geburten von zwei auf-

einanderfolgenden Jungen kann liegen zwischen 3 und 32 Minuten. Tabelle 6 zeigt die Befunde für primipare und pluripare Mütter. Der Mittelwert ist nahezu konstant, unabhängig, ob es sich um das Intervall zwischen dem ersten und zweiten oder zwischen dem sechsten und siebenten Jungen usw. handelt. Für die pluriparen Mütter ist die Zeitspanne zwischen den Geburten von zwei Jungen immer einige Minuten kürzer als für primipare Tiere. BENIEST-NOIROT (1958) teilt mit, daß die Zeit zwischen zwei Geburten oftmals eine Stunde in Anspruch nehmen kann und daß diese Zeit gegen das Ende des Wurfes kleiner wird. Am Ende beträgt das Intervall zwischen den Geburten zweier Jungen nur noch fünf bis zehn Minuten. Dies stimmt sehr gut mit unseren Befunden bei den pluriparen Müttern überein.

Die Geburtsdauer hängt in erster Linie ab von der Zahl der Jungen und liegt zwischen etwa 20 Minuten (3 Junge) bis beinahe zwei Stunden (9 Junge). BENIEST-NOIROT (1958) gibt drei Stunden für 8 Junge an. Unsere Befunde gehen hervor aus Tabelle 7. Es ist klar, daß die Geburtsdauer bei pluriparen Tieren meistens kleiner ist als bei primiparen.

Die Geburt kann zu jeder Tageszeit stattfinden, aber aus Tabelle 8 und Abb. 10 geht hervor, daß die meisten Geburten zwischen 9 und 21 Uhr stattfinden. Ein Maximum findet man zwischen 9 und 15 Uhr. KRUMBIEGEL (1955) gibt für die Hausmaus an, daß die größte Ruhezeit zwischen 12 und 18 Uhr liegt.

SVORAD und SACHOVA (1959) haben gefunden, daß die Hauptmenge der Geburten zwölf Stunden zu verschieben ist durch einen invertierten Lichtrhythmus. Beim normalen Lichtrhythmus fanden die meisten Geburten zwischen 0 und 6 Uhr statt. Nach CYRAN (1950, zit. nach SVORAD und SACHOVA) soll der Erdmagnetismus auch die Geburtszeit beeinflussen. Dies dürfte vielleicht erklären, daß wir die meisten Geburten am Tage feststellten, SVORAD und SACHOVA dagegen in der Nacht. Der Geburtsverlauf geht aus dem Protokoll hervor.

Hausmaus — *Mus musculus dom.* — Geburt

Zeit

Pluripare Mutter

25. VII. 1960

- 15.57: Lecken und Waschen von Schnauze und Vorderpfoten.
- 16.02: Das Nest ist geordnet.
- 16.07: Pressen, mit den Hinterbeinen an den Boden gedrückt.
- 16.11: Lecken der Genitalia. Das erste Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
- 16.13: Die Mutter frißt die Fruchthüllen und leckt das Junge.
- 16.15: Die Mutter frißt die Plazenta und die Nabelschnur.
- 16.18: Genitalia lecken. Intensive Bewegung der Flanke.
- 16.23: Das zweite Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
- 16.24: Die Mutter leckt das Junge und frißt die Fruchthüllen.
- 16.26: Das Tier frißt die Plazenta und die Nabelschnur auf und leckt das Junge.
- 16.29: Die Mutter ordnet das Nest und leckt die Vulva.
- 16.33: Jungen lecken. Pressen.

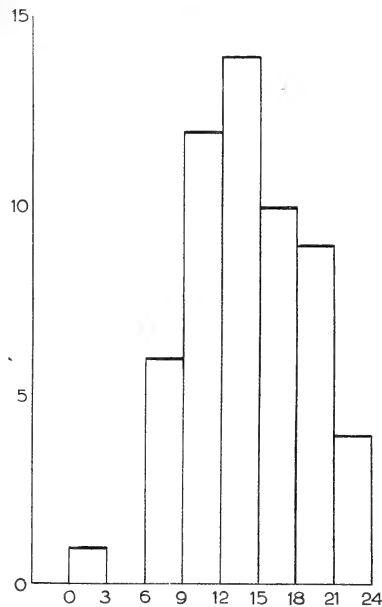


Abb. 10. Maus. Die Anzahl der Geburten zu den verschiedenen Tageszeiten (vergleiche Tabelle 8). Vertikal: Anzahl der Geburten. Horizontal: Uhrzeit.

- 16.37: Genitalia lecken. Pressen mit gekrümmtem Rücken.
- 16.40: Das dritte Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
- 16.46: Plazenta fressen.
- 16.50: Vulva lecken. Ordnen des Nestes.
- 16.55: Das Tier ist ruhig.
- 16.57: Das Tier preßt. Es liegt auf der rechten Seite mit gestreckten Hinterbeinen.
- 17.04: Das vierte Junge wird in *Steißendlage* geboren.
- 17.06: Die Mutter leckt das Junge und frißt die Plazenta und die Nabelschnur.
- 17.11: Lecken der Jungen und der Vulva. Pressen.
- 17.16: Das fünfte Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
- 17.18: Die Mutter leckt das Junge sauber.
- 17.20: Plazenta fressen.
- 17.24: Vulva lecken und pressen mit zusammengedrückten Flanken.
- 17.28: Das Tier krümmt den Rücken.
- 17.30: Das sechste Junge wird in *Steißendlage* geboren.
- 17.32: Die Mutter leckt das Junge, frißt die Hüllen, die Plazenta und die Nabelschnur auf.
- 17.34: Vulva lecken.
- 17.35: Pressen mit hohlem Rücken.
- 17.38: Das siebente Junge wird in *Kopfendlage* geboren.
- 17.39: Das Tier frißt die Hüllen, die Plazenta und die Nabelschnur.
- 17.43: Das siebente Junge wird geleckt. Dann leckt die Mutter alle Jungen und dann die Vulva.
- 17.40: Die Jungen saugen, und die Mutter ordnet das Nest.
- 18.02: Die Jungen saugen. Die Mutter ist ruhig.
- 19.50: Die Mutter zeigt Interesse am Futter.

Schlußbemerkungen

In der vorliegenden Arbeit haben wir die Geburt verschiedener Säuger beschrieben. Im Augenblick ist die Zahl der Beobachtungen noch ungenügend, um Schlußfolgerungen und Bemerkungen vergleichender Art zu gestatten. Das Geburtsverhalten ist nur eine Funktion des lebendigen Tieres und ist daher eingepaßt ins Lebensganze und angepaßt an seine Umwelt. Wir hoffen in einer späteren Arbeit, an Hand von viel mehr beobachteten Geburten, bei manchen Arten hierauf eingehen zu können. Wir arbeiten jetzt u. a. mit vielen Arten von hauptsächlich wild gefangenen Nagern und Raubtieren.

Zum Schluß danken wir der Verwaltung der Tiergärten zu Kopenhagen und Amsterdam herzlichst für die erwiesene Mithilfe bei der Beobachtung der Geburten von Tieren, die wir nicht im Laboratorium züchten können.

Zusammenfassung

1. Beschreibung der Geburt der im Inhalt erwähnten Säugetiere. Igel in freier Wildbahn.
2. Die Wiederkäuer gebären am häufigsten im Liegen.
3. Es empfiehlt sich, domestizierte Rinder vor der Geburt nicht festzubinden, sondern den Tieren einen mindestens 4×4 m großen Raum mit viel Stroh zur Verfügung zu stellen.
4. Das mütterliche Verhalten bei der Geburt hat sich beim Hausrind durch die Domestikation kaum oder nicht geändert.
5. Beim Kamel und Dromedar kommt ein gut ausgebildetes Epitrichium vor. Hiermit dürfte zusammenhängen, daß die Mutter das Junge nicht leckt.
6. An einem umfassenden Material konnte nachgewiesen werden, daß die größte Zahl der Geburten stattfindet in der Ruhezeit der Tiere.
7. Die Geburten der uniparen Säuger fanden alle in *Kopfendlage* statt. Für die multiparen Arten wurden regelmäßig auch *Steißendlagen* beobachtet. Beim Meerschweinchen wurden fast 90% und bei der Maus reichlich 70% *Kopfendlagen* gefunden.
8. Bei der Maus und beim Meerschweinchen geht die Geburt bei pluriparen Müttern schneller vor sich als bei primiparen.
9. Das Intervall zwischen den Geburten zweier Jungen ist konstant. Die späteren Jungen haben kaum einen längeren Weg zur Vulva zurückzulegen als die vorhergehenden.
10. Das sicherste Vorzeichen der herannahenden Geburt des Meerschweinchens ist die Abnahme der Körpertemperatur um etwa $1,5^{\circ}\text{C}$.
11. Das domestizierte Meerschweinchen frißt nur selten alle Nachgeburten auf.

Summary

1. Description of the birth of mammalia as mentioned in the contents. The birth of the hedgehog has been observed in natural surroundings.
2. The ruminants mostly bear when lying down.
3. It is recommended not to bind domestic cows when giving birth but to place a space of at least 4×4 meters with much straw at the disposal of the animals.
4. The maternal behaviour of the domestic cow when bearing has not or hardly changed by domestication.
5. The camel and the dromedary have a well developed epitrichium. Perhaps herewith is connected that the mother never licks her young.
6. From many data it could be proved that the greatest number of births take place during the resting time of the animals.
7. The births of the uniparous mammals all occurred in cephalic presentation. Breech presentations were regularly ascertained too with the multiparous species. Cephalic presentations were found for almost 90% with the cavia and for over 70% with the mice.
8. The birth of mice and cavia goes quicker from pluriparous mothers than from primiparous animals.
9. The interval between the birth of two young animals is constant. The later young ones have to cover a hardly longer way to the vulva.
10. The decrease of the temperature by about $1,5^{\circ}$ C is the surest precursory symptom of the coming birth with the Cavia.
11. The domesticated cavia only seldom consumes all placentas.

Résumé

1. Description de la naissance de la dite espèce d'animaux. Le hérisson à l'état sauvage.
2. Le vêlage chez les ruminants s'effectue le plus souvent en position couchée.
3. Les bêtes bovines domestiques, devant mettre bas, il est à conseiller de ne pas les attacher, mais de leur donner un espace d'au moins 4×4 m, ainsi que de la paille en abondance.
4. La domestication n'a presque pas changé la conduite maternelle chez les bêtes bovines domestiques, au moment de la parturition.
5. Le chameau et le dromadaire ont l'épitrichierium bien développé, ce qui fait supposer que la mère ne lèche pas son petit.
6. Après plusieurs recherches, il nous est permis de prouver que la plupart des naissances ont lieu le temps où les bêtes se reposent.
7. Les naissances des mammifères unipares se font souvent en présentation cephalique, quelquefois en présentation postérieure. Pour les multipares nous avons régulièrement constaté des présentations postérieures. Chez le cobaye, 90% de présentation antérieure et certainement 70% de présentation antérieure chez la souris.
8. Chez les femelles pluripare du cobaye et de la souris, la naissance se fait plus vite ou plus facile que chez les femelles primipare.
9. L'intervalle entre les naissances de deux petits est constant. Ceux qui viennent après, ont un chemin à couvrir à peine plus long.
10. Chez le cobaye, le signe précurseur le plus positif à l'approche de la naissance est la baisse de la température corporelle avec $1,5^{\circ}$ C environ.
11. Le cobaye domestique mange rarement tous les délivres.

Literatur

- BENIEST-NOIROT, E. (1958): Analyse du comportement dit maternel chez la souris. Mon. Franc. de Psych. 1. — COOPER, J. B. (1944): A Description of Parturition in the Domestic Cat. Journ. Comp. Psychol., 37, p. 81. — GAUTHIER-PILTERS, H. (1959): Einige Beobachtungen zum Drohangriff und Kampfverhalten des Dromedarhengstes, sowie über Geburt usw. Zeitschr. Tierpsych., 16, p. 593. — GRANZOW, J. (1930): Zur vergleichenden Physiologie der Geburtsvorgänge. Archiv Gynaekol., 139, p. 317. — HAGEMANN, E., und G. SCHMIDT (1960): Ratte und Maus. Berlin. — JACZEWSKI, Z. (1958): Reproduction of European Bison in Reserves. Acta Theriologica, 1, No. 9, p. 333. — KRUMBIEGEL, I. (1955): Biologie der Säugetiere. Agis-Verlag Krefeld. — LANG, E. M. (1958): Ein Orang-Utan kam zur Welt. Zolli, 1. — LEITCH, I., F. E. HYTEN, and W. Z. BILLEWICZ (1959): The Maternal and Neonatal

Weights of some Mammalia. Proc. Zool. Soc. London, 133, p. 11. — MORTON, W. R. (1960): Mating and Birth of a Camel. Anat. Rec., 136, p. 358. — NAAKTGEBOREN, C. (1960a): Das embryonale Wachstum des Rindes mit besonderer Berücksichtigung der für die Geburt wichtigen Körperteile. Z. Morph. Okol. Tiere, 48, p. 447. — NAAKTGEBOREN, C. (1960b): Enkele waarnemingen over de geboorte van de laboratoriumrat, *Rattus norvegicus* (Berkenhout). Lutra, 2, p. 23. — NAAKTGEBOREN, C. (1960c): Die Entwicklungsgeschichte und die Geburt des Rindes I, II. — Farblichtbildserie. Polygoon, Hilversum. — NAAKTGEBOREN, C. (1961a): Einige Beobachtungen der Geburt des Frettchens. Bijdr. Dierk. im Druck, 1961a. — NAAKTGEBOREN, C. (1961b): The Parturition of the Guinea Pig (*Cavia aperea porcellus* L.). SFW-UNFI-Film, Utrecht. — NAAKTGEBOREN, C., und H. H. L. ZWILLENBERG (1961): Untersuchungen über die Auswüchse am Amnion und an der Nabelschnur bei Walen und Huftieren, mit besonderer Berücksichtigung des europäischen Hausrindes. Acta Morph. Neerl-Scand., 4 (1), p. 31. — SCHMALTZ, R. (1921): Das Geschlechtsleben der Haussäugetiere. Berlin. — SLIJPER, E. J. (1956): Some Remarks on Gestation and Birth in Cetacea and other Aquatic Mammals. Hvalrådets Skrifter, 41. SLIJPER, E. J. (1960): Die Geburt der Säugetiere. Küken thals Handbuch. Zool., 8 (25), Berlin. — SNOO, K. de (1947): Het probleem der menschwording in het licht van de vergelijkende verloskunde. 2. Aufl. Haarlem. — STOSS, A. O. (1944): Tierärztliche Geburtkunde und Gynäkologie. Stuttgart. — SVORAD, D., and V. SACHOVA (1959): Periodicity of the Commencement of Birth in Mice and the Influence of Light. Physiol. Bohemosl., 8 (5), p. 439. — SZUMYOGHY, J. (1953): Eine geburten erleichternde Veränderung am Becken von *Spalax hungaricus*. Ann. Hist. Nat. Mus. Hung. N. S., 4, p. 227. — VOS, A. de (1960): Behaviour of Barren Ground Caribou. Journ. Wildlife Management., 24, p. 250.

Anschrift der Verfasser: Drs. C. NAAKTGEBOREN und WILHELMINE VONDENDRIESSCHE, Zoologisch Laboratorium, Plantage Doklaan 44, Amsterdam

Beobachtungen an der postcaninen Gingivalschwiele und der Wangenhaut der Kudu-Antilope, *Tragelaphus strepsiceros* (PALLAS 1766)

VON ROLF SCHNEIDER

Aus dem Dr. Senckenbergischen Anatomischen Institut der Universität Frankfurt am Main
Direktor: Prof. Dr. med. D. Starck

Eingang des Ms. 4. 5. 1961

Postcanine Gingivalschwiele

Anlässlich der Tagung der Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde in Gießen (1960) beschrieb Herr Dr. E. VON LEHMANN, Bonn, eine höckerartige Bildung am Unterkiefer der Tragelaphinae, die er als „Knorpelzahn“ bezeichnete. Dieses Gebilde liegt jederseits dicht hinter dem Caninus im vorderen Teil des Diastems und erreicht etwa die halbe Höhe des Caninus.

Kurz nach der Tagung gelangte ein 2 Jahre alter Kudubulle (*Tragelaphus strepsiceros*) in den Besitz des Anatomischen Instituts zu Frankfurt am Main¹. Hierdurch wurde eine mikroskopische Untersuchung des vorher nur makroskopisch beschriebenen Gebildes möglich. (Abb. 1) — Die beiden fraglichen Gebilde wurden im Zusammenhang mit den sie umgebenden Schleimhautbezirken sorgfältig vom knöchernen Unterkiefer abgelöst, in Formol-Alkohol-

¹ Für die Überlassung des Kudubullen danken wir Herrn Dr. GEORG VON OPEL und Herrn Dipl.-Psych. WALTHER vom Opel-Freigehege in Kronberg im Taunus recht herzlich.

Eisessig fixiert und in Celloidin bzw. Paraffin eingebettet. Die Färbung der Schnitte erfolgte mit H.-E., Htx.-van Gieson, Azan, Resorcinfuchsin-Kernechtrot, Toluidinblau-Goldorange. Außerdem wurden einige Schnitte zur Darstellung der argyrophilen Fasern des Bindegewebes nach GÖMÖRI versilbert und nach der BODIAN-Methode zur Imprägnation von Nervenfasern behandelt.

Vor der Schilderung des mikroskopischen Befundes sei betont, daß der Knochen des Unterkiefers im Gebiet der fraglichen Bildungen keinerlei Besonderheiten zeigt.

Insbesondere fehlt diesem jede Andeutung einer Alveole oder eines Knochenfortsatzes. Vielmehr stellte sich bei der mikroskopischen Untersuchung heraus, daß der „Knorpelzahn“, der von erstaunlich fester Konsistenz ist, ausschließlich aus derbem kollagenem Bindegewebe besteht, das von einem mehrschichtigen Plattenepithel überkleidet wird. Knorpel- oder Knocheneinlagerungen fehlen vollständig. Auch Anlagen eines Zahnkeimes waren nicht nachweisbar. (Abb. 2) Es handelt sich also um eine Schwiele der Gingiva. Wir empfehlen daher, den Terminus „Knorpelzahn“ durch die Bezeichnung „postcanine Gingivalschwiele“ zu ersetzen.

Das diese Bildung überkleidende mehrschichtige Plattenepithel ist wesentlich höher als das Epithel der Gingiva auf der Außenseite des Unterkiefers. Auch das höhere Epithel der Schleimhaut lingual der Schwiele auf der Innenseite des Unterkiefers bleibt an Höhe noch deutlich hinter ihm zurück (Abb. 3).

Weiterhin besitzt das Epithel im Bereich der Schwiele auffallend hohe und sehr schmale Bindegewebspapillen, die relativ eng nebeneinander stehen und durchweg gestreckt verlaufen. Die Ausbildung der Bindegewebspapillen findet sich in dieser Form weder in der Gingiva noch in der Gaumenschleimhaut, die zum Vergleich ebenfalls untersucht wurde. Etwas enger stehende Bindegewebspapillen konnten nur in der Schleimhaut medial der Gingivalschwiele und in der Gaumenschleimhaut beobachtet werden. Sie erreichten jedoch bei weitem nicht die Höhe der Papillen im Gebiet der Schwiele (Abb. 3).

Das Epithel zeigt in seinen oberen Schichten zwar deutlich Verhornungszeichen, jedoch sind die Zellkerne auch hier größtenteils noch zu erkennen. Die Horncuticula ist im Gebiet der Schwiele noch etwas stärker als an den Gaumenleisten (Abb. 3).

Das Epithel der Gingivalschwiele wird von einem bindegewebigen Zapfen unterlagert, der vorwiegend

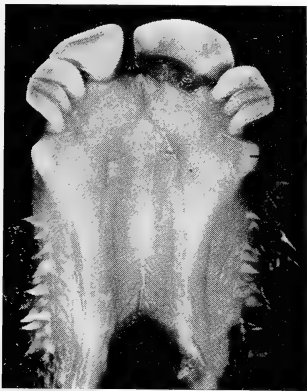


Abb. 1. Unterkiefer von *Tragelaphus strepsiceros* ♂, in der Ansicht von oben. 1 = postcanine Gingivalschwiele

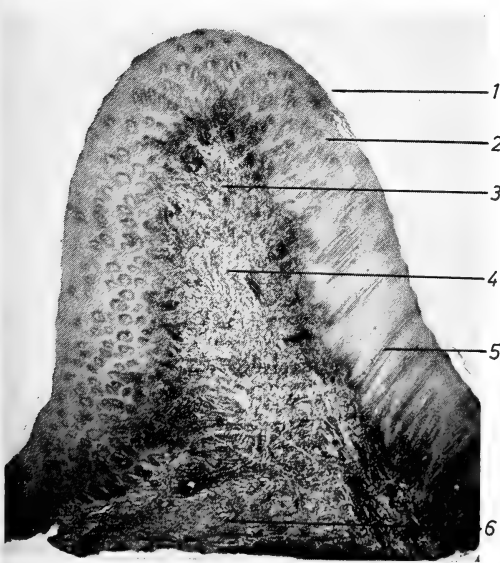


Abb. 2. Längsschnitt durch die postcanine Gingivalschwiele von *Tragelaphus strepsiceros* ♂, Fbg.: Azan, etwa 17fach vergrößert. 1 = Hornschicht; 2 = mehrschichtiges Plattenepithel; 3 = Bindegewebe; 4 = zentrale kollagene Längsbündel; 5 = Bindegewebspapillen; 6 = Basisplatte

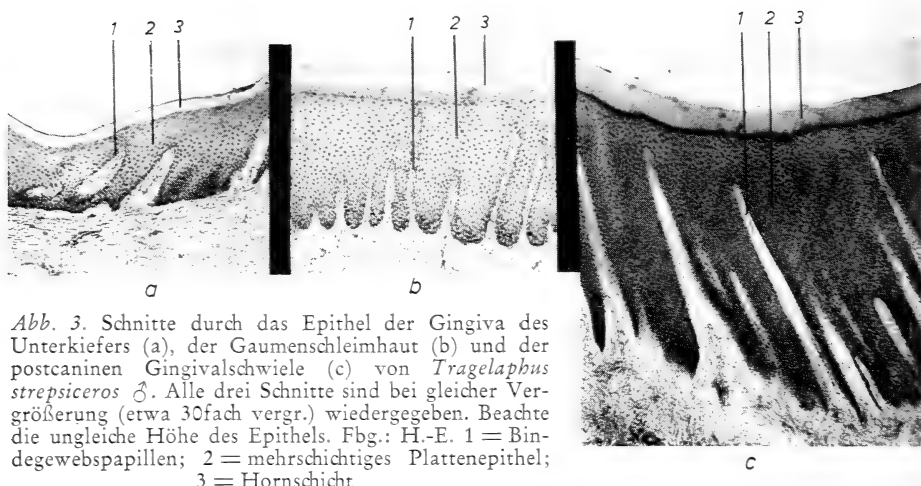


Abb. 3. Schnitte durch das Epithel der Gingiva des Unterkiefers (a), der Gaumenschleimhaut (b) und der postcaninen Gingivalschwiele (c) von *Tragelaphus strepsiceros* ♂. Alle drei Schnitte sind bei gleicher Vergrößerung (etwa 30fach vergr.) wiedergegeben. Beachte die ungleiche Höhe des Epithels. Fbg.: H.-E. 1 = Bindegewebspapillen; 2 = mehrschichtiges Plattenepithel; 3 = Hornschicht

aus derben, kollagenen Faserbündeln besteht, zwischen die nur spärlich elastische Fasern eingelagert sind. Die kollagenen Fasern sind in den verschiedensten Richtungen miteinander verflochten. Im Zentrum der Schwiele fallen jedoch besonders kräftige in der Längsachse des Bindegewebszapfens orientierte Kollagenbündel auf, die gegen die Spitze der Gingivalschwiele fächerförmig ausstrahlen. Diese Längsfasern sind vorwiegend im Bindegewebe der Basis der Schwiele verankert. Diese besteht hauptsächlich aus rechtwinklig zur Längsachse des Schwielenzapfens angeordneten kollagenen Bündeln, die so eine aus einem zweidimensionalen Geflecht aufgebaute Basisplatte bilden (Abb. 2).

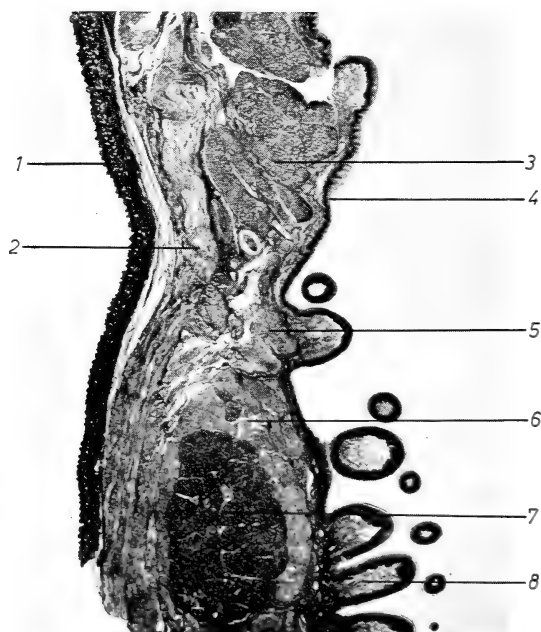


Abb. 4. Schnitt durch die Wange von *Tragelaphus strepsiceros* ♂, Fbg.: H.-E., etwa 3,8fach vergrößert. 1 = äußere Haut; 2 = oberflächliche Facialis-muskulatur; 3 = Gl. buccales maxillares; 4 = Schleimhaut des Vestibulum oris; 5 = Gl. buccales mediae; 6 = M. masseter; 7 = Gl. buccales mandibulares; 8 = Schleimhautzotten

Die Faserbündel in den subepithelialen, zellreicheren Bezirken des Bindegewebes sind etwas feiner als im Zentrum der Schwiele. In dieser Zone finden sich dicht unter dem Epithel die Blutgefäße, die besonders das Epithel ernähren. Drüsen konnten an keiner Stelle der Gingivalschwiele gefunden werden. An mehreren Schnitten erfolgte eine Darstellung der Nervenfasern, deren Qualität jedoch durch die längere Fixation des Materials in Formol-Alkohol-Eisessig beeinträchtigt wurde, so daß wir nichts Sicheres über das Vorhandensein oder Fehlen von Nervenfasern in der Gingivalschwiele sagen können.

Nach unseren Untersuchungen erweist sich die Gingivalschwiele als ausschließlich aus Bindegewebe und Epithel aufgebaut. Sie hat eine gewisse Ähnlichkeit mit einfachen Warzen, bei denen jedoch eine derart regelmäßige Anordnung und starke Ausbildung der Bindegewebpapillen nur selten beobachtet wird.

Über die Funktion und die Bedeutung der mechanisch sicher erheblich beanspruchten Gingivalschwiele ist auf Grund unserer Untersuchung nichts auszusagen. E. VON LEHMANN, auf dessen Veröffentlichung hier ausdrücklich hingewiesen wird, bringt die Ausbildung der postcaninen Gingivalschwiele mit der Verlängerung der Schneidezahnreihe in Zusammenhang.

Wangenhaut

Der Anlaß für die Untersuchung der Wange von *Tragelaphus strepsiceros* war eine Beobachtung von Herrn Dipl. Psych. WALTHER vom Opel-Freigehege, Kronberg im Taunus. Herr WALTHER sah, daß während der Brunftperiode ein älterer Bulle des öfteren von hinten an die Kuh herantrat, seine Wange fest an ihre Flanke preßte und mit dem Kopf nach vorn entlang der Kuh strich. Gelegentlich rieb auch der Bulle seine Wange an der Haut der Analgegend der Kuh.

In diesem Verhalten, das nur während der Brunftperiode zu sehen war, vermutete Herr WALTHER einen Markierungsvorgang, der beim Kudu offenbar nur noch während der Brunftzeit bei der Markierung des Weibchens eine Rolle spielt, während außerhalb der Brunftzeit bei Kudu-Antilopen noch keinerlei Markierungsverhalten beobachtet wurde.

Da bei *Tragelaphus strepsiceros* aber ein besonderes Antorbitalorgan fehlt, tauchte die Frage nach der Bildungsstätte eines Markierungsstoffes auf, so daß es notwendig schien, die Wange der Kudu-Antilope näher zu untersuchen.

Ein Schnitt durch die Wange zeigte neben den Drüsen in der Haut mächtig entfaltete Speicheldrüsen (Gl. buccales = Wangendrüsen). Beide Drüsenarten sollen nachfolgend besprochen werden (Abb. 4).

Hautdrüsen

In der Wangenhaut der Kudu-Antilope fanden sich zwei Arten von Drüsen: polytypche, holokrine Talgdrüsen (Haarbalgdrüsen) und kurze apokrine Schlauchdrüsen (Abb. 5).

Die Talgdrüsen, deren Ausbildung im Gebiet der Wange ausschließlich an

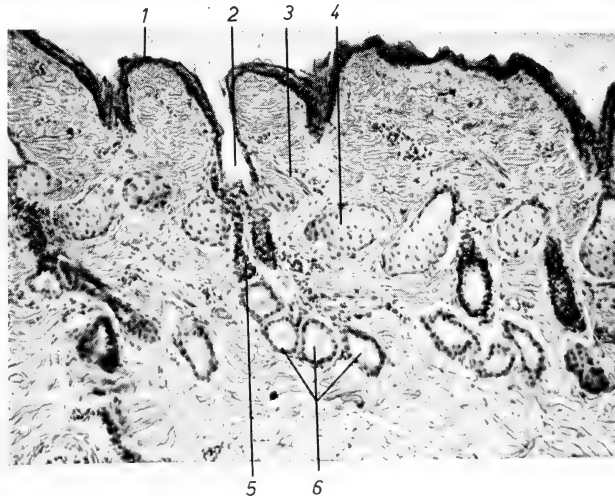


Abb. 5. Schnitt durch die äußere Haut der Wange von *Tragelaphus strepsiceros* ♂, Fbg.: H.-E., etwa 42fach vergrößert. 1 = Epidermis; 2 = Haarkanal; 3 = M. arrector pili; 4 = Talgdrüse; 5 = Ausführungsgang einer a-Drüse; 6 = secernierender Teil einer a-Drüse

das Auftreten von Haaren gebunden ist, sind verhältnismäßig klein und nur wenig gelappt. Gelegentlich können auch mehrere Talgdrüsen einem Haar zugeordnet sein. Jedoch münden diese dann immer getrennt in den Haarkanal ein. Da alle Talgdrüsen etwa gleich tief in der Cutis liegen, erscheinen sie auf dem Schnitt wie in Reihen geordnet (Abb. 5). Die Schlauchdrüsen sind tiefer als die Talgdrüsen in das Bindegewebe der Haut eingelagert. Sie finden sich zwar überall in der Wangenhaut, treten aber bevorzugt in unmittelbarer Nachbarschaft der großen, tief wurzelnden Sinushaare auf (Abb. 5 und 6a).

Der sezernierende Teil der Schlauchdrüsen ist verhältnismäßig weit und lose gewunden. Das diese monotypischen Drüsen aufbauende einschichtige Prismenepithel zeigt stellenweise deutlich apokrine Sekretion (a-Drüsen) und Myoepithelzellen (Abb. 6b und c). Jedoch scheinen die a-Drüsen noch nicht voll entfaltet und aktiv zu sein, denn nur vereinzelt konnte etwas Sekret in einigen Drüsenschläuchen beobachtet werden. Die schwache Ausbildung der apokrinen Schlauchdrüsen hängt wohl in erster Linie mit dem jugendlichen Alter des von uns untersuchten Tieres zusammen, denn der von SCHAFER (1940) an der Haut aus der Umgebung des Antorbitalorganes eines jugendlichen Damhirsches erhobene Befund, entspricht völlig unseren Beobachtungen. — Die das Sekret abführenden Teile der Schlauchdrüsen sind auffallend eng und kaum gewunden. Sie steigen gegen die Hautoberfläche an und münden etwa in gleicher Höhe wie die Talgdrüsen in die Haarkanäle. Echte ekkrine Schweißdrüsen (e-Drüsen) konnten in der Wangenhaut der Kudu-Antilope nicht gefunden werden.

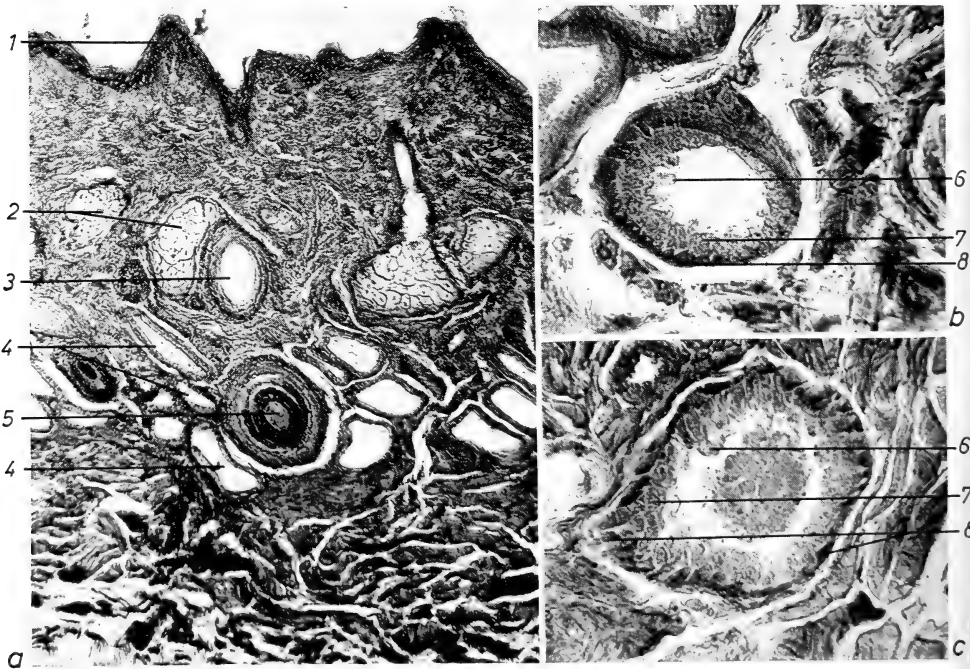


Abb. 6. Ausschnitte aus der Wangenhaut von *Tragelaphus strepsiceros* ♂. Abb. 6a. Fbg.: Azan, etwa 80fach vergrößert, zeigt die Anhäufung von a-Drüsen in Nähe eines Sinushaares. Abb. 6b und 6c. Fbg.: Azan, etwa 225fach vergrößert, zeigen Schnitte durch sezernierende a-Drüsen. Beachte die apokrinen Sekrettropfen und die Myoepithelzellen. 1 = Epidermis; 2 = Talgdrüsen; 3 = Haarkanal; 4 = a-Drüsen; 5 = Sinushaar; 6 = apokriner Sekrettropfen; 7 = Epithel der a-Drüsen; 8 = Myoepithelzellen

Da der Kudu-Antilope eine besondere Antorbitaldrüse fehlt, können möglicherweise die a-Drüsen der Wangenhaut deren Aufgabe übernehmen, so daß das beobachtete Anstreichen der Wange wahrscheinlich als Markierungsversuch gedeutet werden muß.

Wangendrüsen

In der gesamten Wange kommen Speicheldrüsen (Gl. buccales) vor. Ihre Einlagerung in die Wange zeigt jedoch regionale Unterschiede.

In Nähe des Mundwinkels bilden die Gl. buccales ein zusammenhängendes Feld, das kontinuierlich vom mandibularen Teil der Wange bis in den maxillaren Abschnitt reicht. Die Drüsenläppchen des mandibularen Wangenteiles sind jedoch von der Schleimhaut durch den M. buccalis getrennt, während sie zur Haut hin von der oberflächlichen Facialismuskulatur bedeckt werden. Die Drüsen im maxillaren Teil der Wange liegen dagegen dicht unter der Schleimhaut.

Weiter aboral schieben sich dann die Drüsen des mandibularen Wangenabschnittes zwischen die Muskulatur und nähern sich der Schleimhaut. — Etwa in der Mitte der Wange ist weiter pharyngeal das einheitliche Drüsenfeld unterbrochen. Hier liegen nur kleinere Drüsenpakete dicht unter der Schleimhaut. Sie entsprechen wohl den in diesem Gebiet isolierten Gl. buccales mediae (Abb. 4).

Von einigen Autoren wird angenommen, daß in dieser Region der obere und untere Wangenabschnitt miteinander verwachsen, wobei gelegentlich Hautdrüsen mit in die Tiefe verlagert werden sollen (SCHUMACHER, 1924). Irgendwelche im Verschmelzungsgebiet beider Wangenteile erhalten gebliebene Hautdrüsen konnten von uns nicht beobachtet werden. Im hintersten Abschnitt der Wange sind dann wieder Speicheldrüsen in ganzer Höhe der Wange ausgebildet.

Bei den Wangendrüsen handelt es sich um tubulo-alveoläre Drüsen, die mit zahlreichen Ausführgängen in das Vestibulum oris münden. Die Ausmündungsstellen der Drüsen des mandibularen Wangenteiles liegen dabei immer zwischen den in diesem Gebiet ausgebildeten kräftigen Schleimhautzotten. Die Ausführgänge sind mit einem mehrschichtigen, 4 bis 6 Zellagen umfassenden Plattenepithel ausgekleidet. Die häufig stark verzweigten Endstücke sind rein mukös. Seröse Endstücke konnten nirgendwo gefunden werden.

Ein Vergleich mit anderen Artiodactylen zeigt, daß bei den Suidae die Wangendrüsen ebenfalls stark entfaltet sind. Sie reichen vom Mundwinkel bis an oder über den M. masseter und sind in eine mandibulare und eine maxillare Gruppe unterteilt (HARTIG, 1907; GABRIEL, 1934). Bei den Ruminantia tritt zu den Gl. buccales mandibulares und maxillares noch eine mittlere Drüsengruppe, die Gl. buccales mediae, hinzu. In ihnen vermutet SCHUMACHER (1924) möglicherweise umgewandelte Hautdrüsen, die beim Verwachsungsprozeß beider Wangenabschnitte nach innen verlagert wurden, während die Gl. buccales maxillares und mandibulares von den Drüsen der Ober- und Unterlippe abstammen. Hierfür spricht besonders die Übereinstimmung im Feinbau zwischen Lippen- und Wangendrüsen (SCHUMACHER 1924 und 1927). So finden sich beim Schwein in den Lippen wie in den Wangen gemischte Drüsen (HARTIG, 1907). Bei Ziege, Schaf und Rind sind dagegen nur die Gl. buccales maxillares, Gl. buccales mediae und die dorsale Hälfte der Gl. buccales mandibulares gemischt, während die ventrale Hälfte der Gl. buccales mandibulares rein serös sein soll (BAERNER, 1893; HARTIG, 1907 und FAHRENHOLZ, 1937).

Der an der Kudu-Antilope erhobene Befund stimmt demnach mit den Verhältnissen der Wangendrüsen der Wiederkäuer insofern überein, als bei beiden neben Gl. buccales maxillares und mandibulares Gl. buccales mediae ausgebildet sind. Im Hinblick auf die Feinstruktur weichen jedoch die rein mukösen Wangendrüsen von

Tragelaphus strepsiceros von den gemischten bzw. rein serösen Gl. buccales von Schaf, Ziege und Rind ab.

Zusammenfassung

Die jederseits im Unterkiefer im vorderen Teil des Diastems gelegene postcanine Gingivalschwiele eines 2 Jahre alten Kudubullen (*Tragelaphus strepsiceros*) wurde mikroskopisch untersucht. Dabei zeigte sich, daß die Gingivalschwiele frei von Knochen- oder Knorpel eingelagerungen ist. Auch Anlagen eines Zahnkeimes konnten nicht nachgewiesen werden. Die erstaunlich feste Gingivalschwiele ist ausschließlich aus derbem kollagenem Bindegewebe aufgebaut, das von einem dicken mehrschichtigen Plattenepithel überkleidet wird. Im Epithel sind auffallend hohe, eng nebeneinander stehende und durchweg gestreckt verlaufende Bindegewebspapillen ausgebildet. Die Horncuticula des Epithels ist dicker als im Gebiet der Gaumenleisten.

In der Wangenhaut der Kudu-Antilope fanden sich neben holokrinen, polyptychen Talgdrüsen kurze apokrine Schlauchdrüsen. Die bei dem jugendlichen Tier noch nicht voll entfalteten a-Drüsen bilden wahrscheinlich ein Sekret, das während der Brunftzeit zur Markierung des Weibchens verwendet wird (Beobachtung von Herrn Dipl.-Psych. WALTHER, Kronberg). Der Befund entspricht weitgehend den Verhältnissen beim Damhirsch.

Im Schleimhautteil der Wange werden rein muköse, tubulo-alveoläre Speicheldrüsen (Gl. buccales) beschrieben.

Summary

The postcanine gingival callous which lies on both sides of the lower jaw in the anterior part of the diastema was studied histologically in a two year old Kudu bull (*Tragelaphus strepsiceros*). It was shown that this callous on the gums does not contain bone or cartilage. Nor could the presence of a tooth anlage be found. The surprisingly strong callous is constructed exclusively of collagenous fibers and is covered by a thick stratified squamous epithelium. Throughout the epithelium are found strikingly high, narrow and straight papillae lying next to one another. The horny cuticle of the epithelium is thicker than that in the region of the ridge of the palate.

Short apocrine tubular glands are found next to the holocrine sebaceous glands in the skin of the cheek. These glands were not fully developed in the investigated young animal, but they probably form a secretion during the rutting season which is used by the male to mark the females (observations of Dipl.-Psych. WALTHER, Kronberg). This finding corresponds closely to the situation in the fallow deer. Purely mucous tubular-alveolar salivary glands (Gl. buccales) are found in the mucous membrane of the cheek.

Résumé

Examen microscopique du durillon gingival postcanin d'un Koudou (*Tragelaphus strepsiceros*) mâle de 2 ans, situé des deux cotés de la mâchoire inférieure dans la partie antérieure du diastème. Il en résultait, que dans le durillon gingival manquaient des inclusions d'os ou de cartilage. De même, l'ébauche d'un germe dentaire n'était pas à démontrer. Le durillon gingival, d'une solidité étonnante, se composa exclusivement d'un robuste tissu conjonctif collagène, couvert d'un épais épithélium pavimenteux stratifié avec de très élevées papilles de tissu conjonctif, étroitement serrées et partout étirées. L'épidermicule kératinisée de l'épithélium est plus épaisse que dans la région des crêtes palatines.

Dans la peau de la joue du Koudou se trouvaient hors de glandes sébacées holocrines aussi de courtes glandes tubuleuses apocrines. Les glandes apocrines, ne pas encore entièrement déployées chez l'animal juvénile, produisent probablement un sécrét destiné à marquer la femelle pendant le rut (observation de Monsieur Dipl.-Psych. WALTHER, Kronberg). Cette observation correspond en grande partie à la situation chez le Daim.

Il est donné une description de glandes salivaires tuboalvéolaires et purement muqueuses (Gl. buccales), situées dans la partie muqueuse de la joue.

Literatur

- BRINKMANN, A. (1911): Die Hautdrüsen der Säugetiere; Erg. Anat. Entw. **20**. 1173–1231. — BAERNER, M. (1893): Über die Backendrüsen der Haussäugetiere; Diss. Berlin. — FAHRENHOLZ, C. (1937): Drüsen der Mundhöhle; in BOLK, GÖPPERT, KALLIUS, LUBOSCH: Hdb. vergl. Anat. d. Wirbeltiere **3**. 115–210; Urban & Schwarzenberg, Berlin-Wien. — GABRIEL, P. (1934):

Kopfdarm und Schlund des Wildschweines (excl. Mundboden); Zschr. Anat. Entw. 102. 521–571. — HARTIG, R. (1907): Vergleichende Untersuchungen über die Lippen- und Backendrüsen der Haussäugetiere und des Affen; Diss. Zürich. — HOEPKE, H. (1927): Die Haut; in VON MÖLLENDORFF: Hdb. mikr. Anat. d. Menschen. 3. 1 1–116; Springer, Berlin. — LEHMANN, E. VON: Adaptive Verlängerung der Schneidezahnreihe bei einigen Antilopen. Vortrag gehalten auf der 34. Hauptvers. d. Deutschen Ges. f. Säugetierkunde in Gießen, 3.–7. Oktober 1960 (bisher nicht im Druck erschienen, lag mir im Manuskript vor). — SCHAFFER, J. (1940): Die Hautdrüsenorgane der Säugetiere; Urban & Schwarzenberg, Berlin–Wien. — SCHUMACHER, S. (1924): Der Bau der Wangen (insbesondere deren Innenbekleidung), verglichen mit dem der Lippen; Zschr. Anat. Entw. 73. 247–267. — SCHUMACHER, S. (1927): Die Mundhöhle; in VON MÖLLENDORFF: Hdb. mikr. Anat. d. Menschen, 5. 1 1–34; Springer, Berlin. — WALTHER, F. (1958): Zum Kampf- und Paarungsverhalten einiger Antilopen; Zschr. Tierpsych. 15. 340–380.

Anschrift des Verfassers: Priv. Doz. Dr. med. ROLF SCHNEIDER, Dr. Senkenbergische Anatomie, Frankfurt/M., Ludwig-Rehn-Straße 14

Natürliche Feinde und Parasiten der Schneemaus *Microtus nivalis* (Martins), 1842

Von HERMAN KAHMANN und JAKOB HALBGEWACHS

Eingang des Ms. 17. 6. 1961

Der Lebensraum der Schneemaus erscheint dem oberflächlichen oder nur kurz verweilenden Beobachter feindarm. Bei längerem Aufenthalt stellt sich aber heraus, daß die Anzahl natürlicher Feinde nicht gar so klein ist. Was in dieser Hinsicht in einem Untersuchungsgebiet in den Bayrischen Alpen, südöstlich der Marktgemeinde Schliersee, zwischen 1630 m und 1880 m seit 1952 beobachtet worden ist, findet im folgenden Erwähnung.

Unter den Vögeln dürfte die Bergdohle (*Pyrrhocorax graculus* Vieillard) wegen ihrer Häufigkeit ein wichtiger Schneemausfeind sein. Anscheinend fallen ihr vorwiegend junge Individuen zum Opfer (Rotwandgebiet). Da die Bergdohle auch Aas nicht verschmäht, wundert es nicht weiter, daß sie sich auch an belaufene Fallen macht und sie verschleppt (Lempersberg). Auch an den großen, für den Fang lebendiger Schneemäuse bestimmten Fallen macht sie sich gelegentlich zu schaffen um der darin befindlichen Maus habhaft zu werden (Hochmiesing). WÜST-MÜNCHEN (mündl.) hält es durchaus für möglich, daß auch erwachsene Schneemäuse erbeutet werden.

Von dem scheueren Kolkkraben (*Corvus corax* Linnaeus), welcher im Untersuchungsgebiet ebenfalls zu den Brutvögeln gehört, ist auch erweisbar, daß er Schneemäuse verzehrt. Reste finden sich am Horst und in den leider nicht leicht und regelmäßig zu sammelnden Gewöllen (Rotwand). Wenigstens in den Morgen- und Nachmittagsstunden ist der Kolkkrabe regelmäßiger Besucher an den Lebensstätten der Schneemaus (Hochmiesing, Rauhkopf). Nach WÜST-MÜNCHEN (mündl.) ist Erbeutung von Schneemäusen überall außer Zweifel.

Der Rauhfußkauz (*Aegolius funereus* Linnaeus) ist schon länger als Feind der Schneemaus erkannt worden (UTTENDÖRFER 1939). Reste finden sich am Horst und in Gewöllen. In einer Gewölleausammlung aus dem Lötschental (Schweiz) fanden sich Überbleibsel von 54 Individuen. Gewölle des Vogels aus den Bayrischen Alpen enthielten 4 (Herzogstand-Heimgarten) und 11 (Rauhkopf) Schneemäuse.

Nach den Angaben von UTTENDÖRFER (1939) sind auch andere Vögel gelegentlich oder immer in den Kreis der Schneemausfeinde zu stellen. Es fanden sich in den Gewöllen von Waldohreule (*Asio otus* Linnaeus), Waldkauz (*Strix aluco* Linnaeus) und Uhu (*Bubo bubo* Linnaeus) — hier besonders häufig —, Schneemausreste. Von diesen 3 Eulen ist nur der Waldkauz gelegentlich im Untersuchungsgebiet beobachtet worden. Der Sperber (*Accipiter nisus* Linnaeus), in dem Landschaftsdreieck zwischen Hochmiesing, Rauhkopf und Taubenstein immer wieder wahrgenommen, ist sicherlich nur ein gelegentlicher Schneemausjäger. Aktuelle Beobachtungen fehlen. UTTENDÖRFER (1939) kennt die Schneemaus aus Sperbergewöllen (Tirol).

Unter den Säugetieren ist vom Fuchs (*Vulpes vulpes* Linnaeus) der Verzehr von Schneemäusen erwiesen. Im Plangebiet überall streunend, wurden Nachweise aus Mageninhalt geführt (Hochmiesing, Schnittlauchmoosalm). Das ist gewiß nicht vereinzelte. An den Wohnstätten der Schneemaus spürende Füchse kann man nicht selten sehen (Schnittlauchmoosalm, Aiplspitze).

Ein regelmäßiger „Bewohner“ der Siedlungsgebiete der Schneemaus sind Hermelin (*Mustela erminea* Linnaeus) und Mauswiesel (*Mustela nivalis* Linnaeus). Winters sieht man im Neuschnee beständig ihre Fährten. Beide Säugetiere vermögen der Schneemaus an ihren Lebensstätten unter Umständen bis zum Nest zu folgen, auch wintertags. Sie können das bewohnte Steinspaltengefüge durchschlüpfen und auch Nestlinge ausnehmen. Erwachsene Schneemäuse sind sicher Opfer des Hermelins (Hochmiesing, Rotwand). Andere Marderähnliche wurden im Untersuchungsgebiet nicht wahrgenommen. Nach Aussagen des Forstpersonals sollen sie nicht fehlen.

Nicht ungewöhnlich ist die Beobachtung der Hauskatze. Wenn sie auch nicht ganzjährig in diesen Höhen vorkommt, so ist doch Tatsache, daß auf vielen Sennhütten sommers Katzen gehalten werden, und in den bewirtschafteten Hütten gehören sie fast immer zu den Haustieren. Wildernde oder verwilderte Individuen sind nicht eben selten. Ihnen fällt auch die Schneemaus zu (Schnittlauchmoosalm, Wallenburgalm). Hauskatzen streunen in einem großen Bereich, in einem Fall betrug der nächtliche Wanderweg 11 km! An einem außerhalb des Untersuchungsgebietes gelegenen Platz (Heimgarten-Kaseralm) wurde die Hüttenkatze täglich geduldig vor den Schneemauslöchern lauernd gesehen.

Auch in der Kreuzotter (*Vipera berus* Linnaeus) hat die Schneemaus einen wirklichen Feind, der ihr bis in den Unterschlupf zu folgen vermag. Sie ist besonders am Gipfel des Hochmiesing sehr häufig, lebt inmitten der individuenreichen Schneemauspopulation. Natürlich wird niemand annehmen, daß die Kreuzotter erwachsene Schneemäuse fresse. Aber Nestlinge und junge Exemplare fallen ihr gewiß zum Opfer. Während des Sommers besteht der Mageninhalt der Ottern häufig aus Mausnestlingen und Heuschrecken. Da diese Schlange auch tagsüber — im Hochgebirge wohl immer — jagt, so ist das Zusammentreffen mit jungen Schneemäusen nicht unmöglich, die besonders zwischen 10 Uhr und 16 Uhr eine nicht geringe Tagesaktivität haben. Aktuelle Beobachtungen stammen aus dem Gebiet des Hochmiesing.

Der Lebensraum der Schneemaus ist also durchaus nicht arm an natürlichen Feinden. Die Bemerkung von FRANK (1954), daß „die artspezifische ‚Zahmheit‘ und das geringe Fluchtbedürfnis dem Menschen gegenüber zu ihrem feindarmen Lebensraum“ passe, bedarf der Einschränkung. Schreibt doch schon MOHR (1938), daß im Hochgebirge die jahresbeständige Schneedecke die Schneemaus „vor einer großen Zahl von Feinden“ schützt.

Schneemäuse zeigen einen mehr oder weniger starken Parasitenbefall. Besonders das Ohrinnere ist fast immer mit einer orangefarbenen Schicht von Milben bedeckt. Läuse und Flöhe stecken überall im Haarkleid, während sich Zecken vor allen Dingen in der Ohrgegend oder im Bereich der Schwanzwurzel festsaugen. Die Bestimmung der Parasiten von Schneemäusen des Beobachtungsgebietes wurde dankenswerter Weise

durchgeführt von Prof. Dr. PEUS, Berlin (Flöhe), Dr. v. KÉLER, Berlin (Läuse), Dr. WILLMANN, Bremen (Milben), Dr. ROSICKY, Prag (Zecken).

Die folgende Tabelle gibt einen Überblick über die Flöhe.

Tabelle 1

Art	Hochmiesing	Jägerkamp	„Aiplspitz“
<i>Ctenophthalmus orphilus</i> Jordan und Rothschild	+	+	+
<i>Ctenophthalmus agyrtes</i> <i>smitianus</i> Peus	+		+
<i>Peromyscopsylla bidentata</i> Kolenati	+		+
<i>Palaeopsylla soricis</i> Dale			+

C. orphilus wurde bisher nur noch auf der Rötelmaus gefunden, als Bewohner der subalpinen und teilweise alpinen Stufe. *P. bidentata* lebt vorzugsweise bei Wühlmäusen; die Art ist aber im allgemeinen nicht häufig. Endlich ist *P. soricis* zwar verbreitet, bei Wühlmäusen aber als Irrgast zu bezeichnen (PEUS, Berlin, briefl.).

Von Läusen wurde die Art *Hoplopleura acanthopus* Burmeister häufiger gefunden. Auch MOHR (1954) führt für die Schneemaus nur diese Art an.

Über die Milben der Schneemaus gibt die Tabelle 2 Auskunft.

Tabelle 2

Art	Hochmiesing	Jägerkamp	„Aiplspitz“
<i>Laelaps hilaris</i> Koch	+	+	+
<i>Haemogamasus ambulans</i> Thorell	+		+
<i>Trombicula willmanni</i> Wharton	+	+	+
<i>Trombicula autumnalis</i> Shaw	+	+	+
<i>Listrophorus leuckarti</i> Pagenstecher	+	+	
<i>Eulaelaps stabularis</i> Koch			+
<i>Dermacarus hypudaei</i> Koch			+

Die Art *T. willmanni* war am zahlreichsten vertreten. Hinsichtlich *T. autumnalis* schreibt WILLMANN, Bremen, (briefl.): „Bei *T. autumnalis* könnte man im Zweifel sein, ob es sich wirklich um diese Species handelt. Die Tiere bilden eine Art Zwischenstufe zwischen *T. autumnalis* und *T. toldti* Winkler, die in Tirol im Frühling auftritt . . ., aber mit keiner besteht genaue Übereinstimmung“.

Die aus anderen Gegenden der Alpen auf der Schneemaus gesammelte Art *Laelaps muris* Ljungh wurde nicht beobachtet.

Die kleine Aufsammlung von Zecken beschränkt sich auf die Arten *Ixodes trianguliceps* Birula und *Ixodes ricinus* Linnaeus, welche am Hochmiesing, Jägerkamp und Aiplspitze (*trianguliceps*) und am Gipfel der Aiplspitze (*ricinus*) gefunden wurden.

Anscheinend wurde *I. trianguliceps* erstmals auf der Schneemaus beobachtet (ROSICKY, Prag, briefl.). Gewöhnlich lebt sie auf Rötelmaus, Feldmaus, Erdmaus, Gelbhalsmaus u. a. Das Auffinden von *I. ricinus* in 1758 m Höhe scheint bemerkenswert zu sein.

Als Endoparasiten fanden sich zwei Bandwurmarten. Eine Bestimmung wurde bisher nicht vorgenommen. Doch teilt MENDHEIM, München mit, daß es sich wahrscheinlich um die von der Schneemaus schon bekannten Arten *Paranoplocephala omphalodes* Hermann und *Hymenolepis asymmetrica* Jan handelt.

Literatur

FRANK, F. (1954): Beiträge zur Biologie, insbesondere Jugendentwicklung der Schneemaus (*Microtus nivalis* Martins). Z. Tierpsychol., 11, 1–9. — MOHR, E. (1954): Die freilebenden Nagetiere Deutschlands und der Nachbarländer. 3. Aufl., Jena. — NEVEU-LEMAIRE, M. (1936): Traité d'Helminthologie médicale et vétérinaire. Paris. — NEVEU-LEMAIRE, M. (1938): Traité d'Entomologie médicale et vétérinaire. Paris. — UTTENDÖRFER, O. (1939): Die Ernährung der deutschen Raubvögel und Eulen und ihre Bedeutung in der heimischen Natur. Neudamm. — UTTENDÖRFER, O. (1957): Neue Ergebnisse über die Ernährung der Greifvögel und Eulen. Stuttgart.

Anschrift der Verfasser: Prof. Dr. H. KAHMANN, München 59, Waldschulstraße 42 — JACOB HALBGEWACHS, Hausham/Obb., Holz 72

Zum Gedenken an Prof. Dr. S. I. Ognëw

Von W. G. HEPTNER

Eingang des Ms. 24. 7. 1961

In diesem Jahre jährt sich zum zehnten Male der Todestag von Prof. Dr. OGNEW. Er war einer der hervorragendsten russischen Zoologen, der Begründer und Leiter der „Moskauer Schule“ für Theriologie.

SERGEI IWANOWITSCH OGNEW wurde am 5. November 1886 in Moskau geboren. Er entstammte einer alten Moskauer Familie. Sein Vater, I. F. OGNEW, war leitender Professor des Lehrstuhles für Histologie der Medizinischen Fakultät der Universität Moskau. Seine Mutter entstammte der Familie KIREJEWSKY, die im vorigen Jahrhundert im Moskauer öffentlichen Leben eine Rolle spielte. OGNEW's Mutter war geistig außerordentlich rege, vielseitig gebildet, literarisch tätig — schrieb interessante Erinnerungen — und übte auf die Entwicklung der Kinder einen großen Einfluß aus. Der ältere Bruder von OGNEW war Dozent an der Universität. Neben seinem Spezialgebiet der Philosophie, interessierte er sich für die Biologie. Nicht nur die Familie OGNEW selbst war mit der Universität, dem Zentrum der Moskauer Intelligenz um die Jahrhundertwende eng verbunden, sondern auch deren Verwandte, Freunde und Bekannte. Dies alles übte auf S. I. OGNEW mit einem großen Einfluß aus und bestimmte recht früh seine Interessen und seinen Lebensweg.

Im Jahre 1910 beendete S. I. OGNEW das Studium an der Physikalischen-Mathematischen Fakultät der Moskauer Universität und wurde Assistent bei Prof. G. A. KOSCHEWNIKOW am Lehrstuhl für Zoologie, der zu dieser Zeit eng mit dem Zoologischen Museum verbunden war. Im Jahre 1928 erhielt S. I. OGNEW den Titel eines Professors. Nach der Einführung der neuen wissenschaftlichen Grade in der Sowjetunion im Jahre 1935, erkannte man ihm den Dr. h. c. der Biologischen Wissenschaften zu. Seine wis-

wissenschaftlichen Arbeiten wurden von verschiedenen Institutionen und Gesellschaften mehrmals prämiert. Des weiteren bekam er zweimal den Stalinpreis und den Ehrentitel „Verdienter Wissenschaftler“ verliehen. Infolge einer schweren Erkrankung entschlief am 20. Dezember 1951 S. I. OGNESW noch im Besitze seiner Arbeitskraft und voller Pläne für weitere wissenschaftliche Forschungen.

Sein ganzes Leben als Pädagoge und als Forscher war mit der Moskauer Universität, mit seinem Lehrstuhl für Zoologie der Wirbeltiere und mit dem Zoologischen Museum eng verbunden. Er opferte viel Zeit für den Unterricht, doch nicht nur allein für die Vorlesungen, sondern auch besonders für die Arbeit mit seinen Schülern, die er stets gewissenhaft betreute. Wenn es galt, einen Rat zu geben, ein Manuskript durchzulesen oder Arbeitspläne zu besprechen und Material durchzusehen, war er zu jeder Zeit bereit, seine persönliche Arbeit zu unterbrechen. Den Schülern war auch stets seine umfangreiche Bibliothek zugänglich. Sie wurde von BRANDT noch in der ersten Hälfte des vorigen Jahrhunderts eingerichtet, ging später in die Hände BÜCHNERS über und wurde dann schließlich von

S. I. OGNESW übernommen, der sie wesentlich erweiterte und laufend vervollständigte. Schüler von Prof. OGNESW, oder Gelehrte, die sich unter seinem Einfluß entwickelten, waren: L. A. PORTENKO, B. A. KUSNEZOW, A. N. FORMOSOW, N. A. BOBRINSKI, K. K. FLEROW, N. P. und S. P. NAUMOW, S. U. STROGANOW, A. G. TOMILIN, S. D. PERELESCHIN, N. M. DUKELSKAJA, N. W. SCHIBANOW, S. S. TUROW, W. G. HEPTNER u. v. a. Prof. OGNESW verfaßte eine Reihe Lehrbücher für verschiedene Ansprüche, angefangen vom Lehrbuch der Zoologie für die Mittelschule, aus dem Jahre 1917, bis zum bekannten Lehrbuch der Zoologie der Wirbeltiere für die Universität, das in fünf Auflagen erschienen ist.

Sein Hauptinteresse galt jedoch der Forschung, der er sich gänzlich widmete. Schon als Gymnasiast beschäftigte er sich eingehend mit naturwissenschaftlichen Fragen. Seine ersten selbständigen Arbeiten erschienen bereits während seiner Studienzeit. S. I. OGNESW begann seine wissenschaftliche Laufbahn als Ornithologe. Auch später, als er sich anderen Fragen zugewandt hatte, blieb sein Interesse für die Ornithologie wach. Die letzte Arbeit, in der er der Vogelkunde besonders viel Aufmerksamkeit widmete, erschien 1923 unter dem Titel: „Die Wirbeltiere des Woronesch-Gouvernements“.

Seinen weiten Ruf erwarb sich Prof. OGNESW jedoch als Theriologe. Bereits 1910 erschien seine erste theriologische Abhandlung. Das Studium der Säugetiere wurde zu dieser Zeit schon recht eingehend und zielstrebig betrieben. Als erstes größeres Ergebnis seiner Forschungen erschien 1913 der I. Band der Monographie: „Die Säugetiere des



Moskauer-Gouvernements“ (Fauna Mosquensis. Mammalia). Dieses Buch spielte in jener Periode eine wichtige Rolle beim Antrieb und in der Entwicklung der Säugetierkunde in Rußland. Es zog auch sofort die Aufmerksamkeit breiter wissenschaftlicher Kreise auf den jungen Zoologen. Die Russische Akademie der Wissenschaften, die zu dieser Zeit die Herausgabe der „Fauna Rußlands“ (jetzt „Fauna der UdSSR“) unternahm, beauftragte S. I. OGNEW mit der Bearbeitung der Familie der Soricidae. Die Kompliziertheit der Aufgabe konnte sich damals weder das Zoologische Museum der Akademie der Wissenschaften, noch der junge Autor recht vorstellen. S. I. OGNEW begann die Untersuchungen mit der ihm eigenen Energie und Beständigkeit. Bereits nach wenigen Jahren war ein umfangreiches Manuskript mit vielen Zeichnungen fertig. Diese Arbeit konnte jedoch nicht abgedruckt werden. Die Jahre gegen Ende des Weltkrieges und des Bürgerkrieges waren für die Veröffentlichungen großer, spezieller Monographien höchst ungünstig. Erst im Jahre 1921 konnten einige kurze Diagnosen zahlreicher neuer Formen erscheinen.

Der Gedanke, eine große und vollständige Monographie der Säugetiere der Sowjetunion zu schreiben, entstand bei S. I. OGNEW zu Beginn der zwanziger Jahre, er bestimmte während seines ganzen Lebens seine Hauptarbeitsrichtung. S. I. OGNEW kürzte den Text der Beschreibungen der Soricidae und schickte sich an, die übrigen Insektenfresser — Maulwürfe, Igel und Desmane — sowie die Fledermäuse zu bearbeiten. Jene Beschäftigung begeisterte ihn so sehr, daß er es unterließ, den II. Band der „Fauna Mosquensis“, über den er in den Jahren von 1918 bis 1920 gearbeitet hatte, fortzuführen. S. I. OGNEW kürzte auch den Umfang der Bearbeitung der „Wirbeltiere des Woronesch-Gouvernements“. Dieses war der Beginn jenes großen Werkes, das die Epoche in der Erforschung unserer Theriofauna einleitete.

Das Manuskript zum I. Band, der die Insectivora und Chiroptera umfaßt, war bereits 1922 fertiggestellt. Die Aussicht seiner Drucklegung war hingegen fragwürdig. S. I. OGNEW ließ sich dadurch nicht entmutigen, sondern setzte seine Arbeit energisch fort, indem er sogleich das Studium der Carnivora in Angriff nahm. Schon im folgenden Jahr, also 1923, war das gesamte Material über die Bären aufgearbeitet. Erst im Jahre 1928 wurde der I. Band veröffentlicht. Er trägt den Titel: „Säugetiere Osteuropas und Nordasiens“. In dieser Zeit waren auch schon die Manuskripte für den II. Band, die Carnivora, fertig. Er wurde aber erst 1931 veröffentlicht. Des Umfanges der Manuskripte wegen mußten die Katzen und ein Teil der Marder in den nächsten Band übernommen werden. Mit den Pinnipedia bilden sie den III. Band des Werkes, der 1935 erschienen ist.

Mit dem IV. Band fangen die Nagetiere an. Er enthält die Beschreibungen der Pfeifhasen, Hasen, Eichhörnchen, Flughörnchen, dünnfingrigen Ziesel (*Spermophilopsis*) und des Streifenhörnchens. Nach der Veröffentlichung dieses Bandes im Jahre 1940, erfolgte wegen des zweiten Weltkrieges in der Publikationstätigkeit wiederum eine größere Pause. Für Prof. OGNEW bedeuteten die Kriegsjahre jedoch keinen Stillstand in seinem Schaffen. Er betrachtete die Arbeit nun erst recht als seine Bürgerpflicht und setzte unablässig und sehr intensiv die Bearbeitung der „Säugetiere der UdSSR“ fort. Gegen Ende des Krieges war das Manuskript des V. Bandes (der Abschluß der Sciuridae und die Beschreibungen der Biber, der Siebenschläfer und der Spalacidae) abgeschlossen. Nach Beendigung des Krieges ging das Manuskript sofort in Druck und erschien bereits 1947. 1948 wurde der VI. Band (Springmäuse und ein Teil der Wühlmäuse) veröffentlicht. Ihm folgte im Jahre 1950 der VII. Band mit der Beschreibung des größten Teiles der Wühlmäuse.

Am VII. Band, der einer sehr komplizierten Gruppe gewidmet war, arbeitete S. I. OGNEW mit besonders großer Begeisterung und Interesse, aber auch schon mit gewisser Besorgnis. Es brach schon das siebente Jahrzehnt seines Lebens an, und infolge vieljährigen, angestrengten Schaffens zeigten sich schon gewisse Ermüdungserscheinun-

gen. Das Ende des Werkes war aber noch sehr weit. Es blieben noch ein Teil der Nager, ferner die Wale und die Huftiere — mindestens also drei weitere Bände. Außerdem war ein Band für die Literatur über die Theriofauna der UdSSR vorgesehen. Unwillkürlich meldete sich bei S. I. OGNEW der Gedanke, daß sein Leben für die Vollendung des Werkes nicht ausreichen würde, und die Furcht, „nicht zurechtzukommen“.

Es war ihm zugleich auch klar, daß die ersten Bände schon „veraltet“ waren und eine vollständige Überarbeitung erforderten, und zwar nicht nur hinsichtlich des speziellen Materials, sondern auch in ihrer Basis, im Artbegriff. Die ersten 4 bis 5 Bände waren vom rein morphologischen Standpunkt aus, von einem scharf ausgeprägten „Artensplitterer“ geschrieben.

Unter diesen Umständen beschloß S. I. OGNEW den VIII. Band (Abschluß der Glires) gemeinsam mit W. G. HEPTNER zu schreiben (OGNEW die Murinae und Cricetinae, HEPTNER die Gerbillinae) und dann sich nur noch mit der Überarbeitung der ersten Bände (I bis III, Insectivora, Chiroptera, Carnivora, Pinnipedia), und mit Nachträgen zu den Bänden IV bis VII zu befassen. Was die geplanten letzten Bände (IX und X, Wale und Huftiere) anbetrifft, so wollte er andere Autoren in seine Arbeit einbeziehen. Den IX. Band (Cetacea) hat sein Schüler A. G. TOMILIN noch zu Lebzeiten S. I. OGNEWS geschrieben. Es war jedoch Prof. OGNEW nicht mehr vergönnt, diesen Band herauszugeben. Er erschien 1957 unter der Redaktion von W. G. HEPTNER. Unter den Murinae konnte S. I. OGNEW selbst nur noch die Gattung *Rattus* bearbeiten.

Die Bedeutung der „Säugetiere der UdSSR“ für die sowjetische Wissenschaft kann nicht hoch genug bewertet werden. Wenn die Theriologie in der SU gegenwärtig in gewissem Sinne sich im Zustand der Blüte befindet und imstande ist, die großen und vielfältigen Aufgaben, die das praktische Leben an sie stellt, zu lösen, so ist dies in erheblichem Maße, mittelbar oder unmittelbar auf das Wirken S. I. OGNEWS zurückzuführen. Bis zum Beginn seiner Studien gab es in Rußland zwar schon gute Arbeiten über einzelne Arten und wertvolle systematische, morphologische und faunistische Untersuchungen, jedoch waren jene Publikationen weit davon entfernt, Anspruch zu erheben auf eine gewisse Geschlossenheit. S. I. OGNEW begann also seine Tätigkeit im wesentlichen auf völligem „Neuland“. Die Geschichte des Studiums der Säugetierfauna der SU kann man somit in zwei Epochen einteilen, nämlich in die weitaus längere Zeit bis zum Erscheinen der „Säugetiere der UdSSR“, und in jene danach. Die „Säugetiere der UdSSR“, selbst unvollendet, bleiben auf lange Sicht ein vortreffliches Beispiel hinsichtlich zielbewußten Schaffens und außerordentlicher Arbeitsamkeit. Die ersten sieben von S. I. OGNEW allein verfaßten Bände enthalten rund 4900 Textseiten, 56 Farbtafeln und fast 2000 schwarze Zeichnungen und Photos.

Die Abfassung eines solch großen Werkes könnte ein ganzes Forscherleben allein ausfüllen. S. I. OGNEW leistete hingegen noch sehr viel auf anderen Gebieten. Abgesehen von einer Anzahl kleinerer Artikel über die Systematik einzelner Tiergruppen und Tierformen, sind die faunistischen Arbeiten zu erwähnen, wie z. B. die schon angeführten „Säugetiere des Moskauer-Gouvernements“ und die „Wirbeltiere des Woronesch-Gouvernements“, ferner die Abhandlungen über die Orel-, Woronesch- und Smolensk-Gouvernements, das Ussuri-Gebiet, die Krim, den Nord-Osten Sibiriens, den Nordkaukasus, über das Samara- und Uralgebiet, über Turkmenien, die Schantar-Inseln und über einige andere Regionen. Einige dieser Arbeiten sind nach persönlichen Expeditionen und Freilandbeobachtungen entstanden. Die Ergebnisse einiger seiner Reisen, z. B. einer interessanten Expedition zum Südhang des Großen Kaukasus (Süd-Osetien) mit dem Verfasser dieser Zeilen, sind nicht gesondert publiziert, sondern in seinen großen Werken mit verarbeitet worden. Die Expeditionen waren für S. I. OGNEW zugleich die liebsten Erholungen von seiner angespannten Tätigkeit im Winter. Erholungsaufenthalte in Kurorten oder Sommerfrischlerheimen wurden von ihm nie bevorzugt.

Einen besonderen Platz unter den Publikationen S. I. OGNEWS nimmt das Buch „die Ökologie der Säugetiere“ ein. Es ging aus den Vorlesungen zu diesem Thema hervor, die er zuerst in den zwanziger Jahren, später am Ende des vierten Jahrzehntes an der Moskauer Universität hielt. Dieses Buch, der erste in der Sowjetunion unternommene Versuch eines Grundrisses der Biologie der Säugetiere, ist eines seiner letzten Werke. Es war ihm jedoch nicht mehr vergönnt, seine Veröffentlichung zu erleben.

Neben der Beschäftigung mit umfangreichem systematischem Tatsachenmaterial, interessierte sich S. I. OGNEW auch für die allgemeinen Probleme der Biologie. Das Interesse an diesen Fragen verstärkte sich in seinen letzten Lebensjahren. In diesem Zusammenhang entstanden unter seiner Feder einige Aufsätze zum Artproblem, die in bedeutendem Maße die theoretischen Ergebnisse seiner mehrjährigen Untersuchungen zur Systematik untermauerten, Abhandlungen zum Problem der „Nichtumkehrbarkeit der Entwicklung“, über die Evolution der Insectivoren und einige andere.

Der im Milieu einer reichen Familientradition aufgewachsene und von Kindheit an mit den besten Traditionen der Universitätsintelligenz umgebene S. I. OGNEW hatte eine große Neigung zur Geschichte, vornehmlich zur Geschichte der Wissenschaften und der einzelnen Gelehrten. So schrieb er einige recht aufschlußreiche Rückschauern zur Entwicklung der Theriologie und der Zoologie der Wirbeltiere in den einzelnen Perioden und interessante Lebensbeschreibungen einiger Wissenschaftler. Dieser Arbeit widmete sich S. I. OGNEW mit viel Freude und empfand in ihr große Befriedigung. Er hielt es für seine moralische Pflicht, in gerechter Weise die Verdienste seiner wissenschaftlichen Freunde, Vorgänger und Lehrer zu würdigen und deren Lebenswerke und Charakterzüge der Zukunft zu erhalten. In lebendiger Form, großer Aufrichtigkeit und mit warmherzigem Gefühl sind seine Lebensbeschreibungen über G. A. KOSCHEWNIKOW, B. M. SHITKOW, M. A. MENSBIER, A. P. SEMENOW-TJAN-SCHANSKY, die er sehr gut kannte, und über N. A. SEWERZOW verfaßt, womit er diesen Männern ein bleibendes Denkmal gesetzt hat. In dem Porträt über seinen Vater beschreibt er u. a. in vortrefflicher Weise die gesellschaftliche Atmosphäre, wie sie in- und außerhalb der Universität in den Jahren vor der Revolution bestand. Diese Abhandlungen sind sehr nützlich, sowohl für die Geschichte der Wissenschaft, als auch für die Erziehung der Jugend.

Einen besonderen Platz im Schaffen S. I. OGNEWS nimmt die Popularisierung biologischer Kenntnisse ein. Er verfaßte mehrere Artikel für verschiedene Enzyklopädien und schrieb zahlreiche Rezensionen und Referate theriologischen, ökologischen und zoogeographischen Inhalts. Häufig veröffentlichte er auch Artikel in den Zeitschriften für Jagdkunde. Seine große Begabung als Popularisator zeigt sich in seinen Büchern „Das Leben unserer Steppen“ (2 Auflagen), „Küstenbewohner“ und in erster Linie in seinem Lieblingswerk „Leben des Waldes“. Das zuletzt genannte Buch, 1914 das erstmalig verlegt, eroberte sich sofort die Herzen der Leser, besonders die der Jugend. In der Folgezeit erfolgten vier weitere Auflagen mit neuen Photographien und Zeichnungen.

S. I. OGNEW war auch ein ausgezeichnete Photograph und Kenner der photographischen Technik. Er war in Rußland der erste, der die Tiere in ihrem natürlichen Milieu photographierte. Sein Buch, „Die Photographie der lebenden Natur“, das in drei Auflagen erschien, war bei uns die erste Originalarbeit auf diesem Gebiet.

Von Prof. OGNEW wurden mehr als 150 Arbeiten, inklusive der Bücher, publiziert.

Schließlich dürfen die großen wissenschaftlich-organisatorischen und wissenschaftlich-gesellschaftlichen Tätigkeiten Prof. OGNEWS nicht unerwähnt bleiben. Er leitete einen Lehrstuhl und Laboratorien, war Mitglied von wissenschaftlichen Räten einer Reihe von Organisationen und redigierte mehrere Jahre die Berichte der Moskauer Gesellschaft für Naturforscher („Bulletin de la Société des Naturalistes de Moscou“). Vizepräsident dieser ältesten russischen Gesellschaft war er bis zum letzten Jahre seines Lebens. Im Jahre 1924 wurde er Mitglied der American Society of Mammalogists und 1928 Mitglied der Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde.

Prof. OGNEWS Leistungsvermögen und die Fähigkeit, seine Arbeit zu organisieren, waren erstaunlich. Jeder Tag seines Lebens war, hinsichtlich seines Ablaufes, genau durchdacht. In Perioden besonders fruchtbaren Schaffens lebte er sogar oft monatelang im Museum und nächtigte auf dem Diwan in seinem Arbeitszimmer. Es muß aber, vornehmlich in diesem Zusammenhang, mit Nachdruck betont werden, daß S. I. OGNEW weder ein Eigenbrötler, noch ein Pedant war, sondern ein den Vorgängen seiner Zeit sehr aufgeschlossen gegenüberstehender, vielseitiger und sehr mitteilbarer Mensch. Er liebte die Natur, vor allem jene Mittelrußlands über alles. Ich bin bislang nur wenigen Menschen begegnet, die sie so tief zu empfinden vermochten wie er. In den Tagen besonders intensiver gedanklicher Konzentration oder vor ungewöhnlichen Ereignissen seines Lebens, fuhr er in der Regel, entweder allein, oder mit einem seiner ihm am nächsten stehenden Freunde, in die Umgebung von Moskau, wanderte dann oft stundenlang durch die Fluren und Wälder, um danach frisch das ihm Bevorstehende in Angriff zu nehmen. Seine Landschaftsaufnahmen waren nachdenklich und lyrisch. Sie vermitteln sehr ausdrucksvoll die besondere Schönheit der Natur Mittelrußlands. Meisthaft machte er auch Porträts.

S. I. OGNEW begeisterte sich auch stets für die Jagd. Er war ein vorzüglicher Schütze und besaß erstklassige Jagdflinten. Hinsichtlich seines Interesses für die Kunst liebte er vornehmlich die Opern- und Vokalmusik.

Zeit seines Lebens behielt S. I. OGNEW seine große Bescheidenheit und Geselligkeit. Er verkehrte gern im Kreise seiner Freunde, liebte und schätzte den Humor und war geistreich im Gespräch. Er war ein Optimist mit offenem, zutraulichem Charakter und tadelloser Ehrenhaftigkeit. Seinen Mitmenschen gegenüber war er immer liebenswürdig, rücksichtsvoll und stets wohlwollend gesonnen. Nie verlor er seine Selbstbeherrschung und Ausgeglichenheit. Wenn sich hingegen eine Sache als unkorrekt und unehrenhaft erwies, trat er ihr mit der ganzen Kraft seiner Autorität hart und heftig entgegen.

S. I. OGNEW war in der Tat nicht nur ein großer Gelehrter, sondern auch, fürwahr, ein hervorragender Mensch.

Anschrift des Verfassers: Prof. Dr. W. G. HEPTNER, Moskau K-9, ul. Gerzena 6, Zoologisches Museum der Universität

SCHRIFTENSCHAU

IMIELA, H.-J.: **Otto Dill.** Verlag G. Braun, Karlsruhe, 1960. 154 S., 73 Abb. darunter 56 farbige. 30,— DM.

Der am 4. 6. 1884 in Neustadt/Pfalz geborene und am 6. 7. 1957 gestorbene Maler OTTO DILL ist den Säugetierleuten ganz wesentlich bekannt als der „Löwendill“, als der Schöpfer von Großkatzen- und Pferdebildern. Bei einem Besuch der Tierschau eines Zirkus in Pirmasens zog es den Sechsjährigen schon unwiderstehlich zu einem in seinem Käfig liegenden Löwen. Als Schüler des haustierfreudigen HEINRICH VON ZÜGEL gewinnt er enge Beziehungen zum Pferd, das er in immer neuen Kompositionen darbietet. Auf nicht weniger als 25 der dem vorliegenden Bande beigegebenen Reproduktionen DILLscher Werke sind Pferde dargestellt, zumeist in starker Bewegung. Turnier- und Rennsport gaben nicht wenigen seiner Pferdebilder den äußeren Rahmen. Von besonderem Reiz sind die vielen Darstellungen von Pferden vor dem Wagen, bei denen sehr oft die Tiere genau auf den Beschauer zukommen. Von anderer Art sind seine vielen Großkatzenbilder, die fast alle die Tiere in kräftiger Bewegung zeigen. Das Buch bringt 10 seiner Löwen-, Tiger- und Leopardbilder, daneben Kamele auf dem Rastplatz und der Straße, Stierkämpfe. — Neben den 39 Tierbildern, die jeden Tierfreund entzücken, bringt das schöne Buch auch 33 reine Landschaften sowie ein Selbstporträt des Künstlers.

ERNA MOHR, Hamburg

Handbuch der Zoologie – Eine Naturgeschichte der Stämme des Tierreichs. Herausgegeben von J.-H. HELMCKE, H. VON Lengerken und D. Starck – Verlag Walter de Gruyter, Berlin. – Bd. 8, Quart.

23. Lieferung (1960), 40 S., 34 Abb. BIRUKOW, G.: Statischer Sinn.

Zum statischen Sinn ordnet man die Leistungen aller Regulationsmechanismen der Haltung und Bewegung, die im Dienste der Gleichgewichtshaltung stehen. In einer kurzen Übersicht wird der Bau der labyrinthären Rezeptoren geschildert. Der größte Teil des Heftes ist der Darstellung der Funktion der labyrinthären Rezeptoren gewidmet. Im letzten Abschnitt wird die Funktion der Zentren besprochen. Die Lieferung ist für den Nichtphysiologen bestens geeignet, um über den statischen Sinn eine klare Übersicht zu gewinnen.

M. RÖHRS, Hamburg

25. Lieferung (1960), Tl. 9, Beitr. 9, 108 S., 102 Abb. E. J. SLIJPER: Die Geburt der Säugetiere.

Nach einem Hinweis auf die Fortpflanzungsverhältnisse der Monotremata werden die Geburt der Marsupialia und der Weg des Jungen in den Beutel kurz geschildert. Der Hauptteil der Arbeit ist jedoch den Geburtsvorgängen bei den Plazentalia gewidmet. Geburtstermin, Ort und nähere Umstände der Geburt werden nur kurz gestreift, dagegen den Eigenschaften der Frucht vor und zu Beginn der Geburt sowie den Geburtswegen größere Ausführlichkeit gewidmet. Über die auslösende Ursache für die Geburt ist man sich auch heute noch nicht völlig klar. Der Geburtsablauf ist familien- und artweise verschieden, schon deshalb, weil Einlings- und Mehrlingsträchtigkeiten sich verschieden auswirken. Eine lange Tabelle gibt eine Übersicht über die Geburtsdauer bei Säugetieren, geordnet nach Jungenzahl, gesamter Geburtsdauer, Dauer der Austreibungsperiode je Frucht. Weitere Kapitel behandeln die Körperhaltung der Mutter während der Geburt, Uteruskontraktionen und Uterusmuskulatur, Lage der Frucht in den verschiedenen Phasen. Von besonderer Wichtigkeit sind die Ausführungen über die Nabelschnur, die ebenfalls in einer umfangreichen Tabelle zusammengefaßt sind. Über den Umfang von Blutungen beim Ausstoßen der Frucht und der Nachgeburt ist noch wenig bekannt. Das Verhalten von Mutter und Jungen unmittelbar nach der Geburt und die Rolle der Nachgeburt werden eingehend erörtert. Ein Schriftenverzeichnis von mehr als einem halben Tausend Titeln rundet die Arbeit ab. Es wurde ein sehr reichhaltiges Material zur Geburt der plazentalen Säugetiere verarbeitet und in klarer Form dargestellt, unterstützt durch 102 Abbildungen. Das Aufzeigen von Lücken in unserer heutigen Kenntnis von den Zusammenhängen des Geburtsgeschehens soll zu weiteren gewissenhaften Beobachtungen anregen.

E. MOHR, Hamburg

26. Lieferung (1960), 68 S., 74 Abb., 34,— DM. ORTMANN, R.: Die Analregion der Säugetiere.

Mit dieser Lieferung legt Ortmann eine außerordentlich klare zusammenfassende Darstellung über die Analregion der Säugetiere vor. Die bisherigen Kenntnisse sind geordnet und durch umfangreiches neues Untersuchungsmaterial erweitert worden; die untersuchten Formen und deren wesentliche Merkmale sind in einer übersichtlichen Tabelle zusammengestellt. Die einzelnen Bauelemente und ihre Besonderheiten werden eingehend beschrieben und erörtert. (Muskulatur, Auskleidung des Analkanals, Drüsenapparat, lymphatischer Apparat, Gefäßsystem, Sensibilität). In einem weiteren Abschnitt sind die Besonderheiten der einzelnen systematischen Gruppen besprochen. Diese Übersicht macht wahrscheinlich, daß das Vorhandensein von Analbeuteln und Proctodaealdrüsen als ursprünglich angesehen werden kann, beide Strukturen können aber hochspezialisiert ausdifferenziert sein; die völlige Abwesenheit von Talg- oder a-Drüsen entspricht dagegen eher einem abgeleiteten Zustand. Schon bei Monotremen und Marsupialiern sind praktisch alle Grundbausteine der Analregion und deren Kombinationsmöglichkeiten vorhanden; der Gesamtbautyp bleibt offenbar im gesamten Säugetierbereich wenig verändert.

Es wird auf die starke Variabilität im Bau der Analregion verwiesen, die sich vor allem durch feingewebliche Untersuchungen zeigte. Diese Vielfalt wird aber erreicht durch nur eine kleine Anzahl von Bausteinen, die wechselnd kombiniert und quantitativ verschieden ausgeprägt sind und unterschiedlich weit getriebene Differenzierungen aufweisen. Ortmann nimmt an, daß entsprechend der Vielfalt des morphologischen Baus eine Vielfalt von Funktionskomplexen zu erwarten ist; er hält eine Ordnung der Analregion nach Funktionskomplexen noch nicht für möglich. Es werden funktionelle Deutungen versucht, die als Beispiel dafür dienen können, wie weitgehend derartige Deutungen versucht werden dürfen, ohne unbewiesene Hypothesen aufzustellen. Bemerkenswert ist, daß die Kombinationen von Drüsen-

apparaten mit bestimmten erigierbaren und optisch wirksamen Strukturen sowie Verhaltensweisen im System offensichtlich unabhängig mehrfach entstanden sind. Die durch anschauliche Schemata und mit sehr guten Abbildungen ausgestattete Arbeit ist von großem Wert für Zoologen, Anatomen, Physiologen und Verhaltensforscher.

M. RÖHRS, Hamburg

HAGEMANN, EBERHARD, und SCHMIDT, GÜNTHER: **Ratte und Maus**. Versuchstiere in der Forschung. Verlag Walter de Gruyter und Co., Berlin, 1960. 318 S., 75 Abb. und 198 Tab. 48,— DM.

Die beiden Autoren wenden sich mit ihrer Monographie, in welcher der Ratte 190 Seiten, der Maus 110 Seiten gewidmet sind, „in erster Linie an jene Kreise, die routinemäßig mit Ratten und Mäusen in Wissenschaft und Industrie umgehen“. Der weitgespannte Rahmen des Buches umschließt u. a. Abstammung der Albinoratte und Albinomaus, Haltung, Zucht, Fortpflanzungsphysiologie, Ernährung, Genetik, Anatomie und Physiologie, Embryologie, Parasitologie und Krankheiten, sowie verschiedene Testverfahren mit Mangelernährung. Besonders ausführlich gehalten sind die Kapitel über Haltung, Zucht und Ernährung. Hier schöpfen die Verfasser anscheinend aus reicher eigener Erfahrung und geben viele wertvolle Hinweise, die dem Anfänger manchen Mißerfolg ersparen dürften. Zu einer schnellen Orientierung über Organgrößen und -gewichte, über Wachstum und Entwicklung, über Hormonwirkungen, über die chemische Zusammensetzung des Organismus von Ratte und Maus und über die Bestandteile bestimmter Diätformen usw. dienen insgesamt 189 Tabellen, die aus den verschiedensten Veröffentlichungen zusammengestellt wurden. Von den 75 Abbildungen wurden 33 Schwarz-Weiß-Zeichnungen, die alle die Morphologie und Embryologie betreffen, von anderen Autoren entworfen, übernommen. Leider lassen sich nicht alle Angaben des Buches ungeprüft übernehmen. Z. B. zeigt sich in den Kapiteln über die Anatomie und Embryologie, die über ein Drittel des Buches ausmachen, vielfach eine mangelnde Vertrautheit mit dem Stoffgebiet, die zu einer Reihe ungenügender oder falscher Aussagen führt. Mag man an der z. T. ungebräuchlichen Terminologie (z. B. Ganglion coeliacum, vertebraarterieller Kanal, S. 77), die größtenteils aus einer ungenügenden, zu wörtlichen Übersetzung aus dem englischsprachigen Schrifttum resultiert, noch keinen Anstoß nehmen, so wird man doch bedauern, daß manche Organsysteme nur ungenügend berücksichtigt wurden, weniger wichtige morphologische Einzelheiten dagegen über Gebühr hervorgehoben werden. Bei der Maus (S. 239) sind dem „Stützsystem“ nur 3 Zeilen gewidmet, dem Nervensystem (das als „Reizleitungssystem“, bei der Ratte, S. 74 ff., als „Reizleistungssystem“ bezeichnet wird) nur 3½ Zeilen. Dagegen wird für die Wirbelsäule der Ratte (4 Zeilen) als Besonderheit der „Chassaignac- oder Karotid tuberkel“ herausgestellt. Schwerwiegender sind offensichtlich falsche, nur halbrichtige, veraltete oder in höchstem Maße mißverständliche Angaben. So erfährt der überraschte Leser u. a.: „Die Bindegewebsform der Knochen und Knorpel ist das Skelettgewebe“ (S. 65). „Das Becken bilden Ilium, Ischium und Pubis“ (S. 68, dafür wird in Abb. 16 der proximale Abschnitt des Darmbeins als Os sacrum bezeichnet). „Das Vorderhirn besteht aus zwei blasenförmigen Vorstülpungen am Vorderrand des Zwischenhirns“ (S. 75). Der Zentralkanal des Rückenmarks ist von einer „Epidermisschicht“ (!) ausgekleidet (S. 77). „Die Umwandlung des venösen in arterielles Blut findet in den Lungenbronchiolen statt“ (S. 78). „Mund- und Zungenschleimhaut bestehen aus einem typischen Plattenepithel“ (S. 90); (die Lamina propria mucosae gehört anscheinend nicht zur Schleimhaut). Die Erektion des Penis „erfolgt durch den Eintritt venösen Blutes in die Schwellkörper“ (S. 115) und „die proximalen Teile der Corpora c. penis sind gleichfalls von der Tunica albuginea ausgekleidet“ (S. 254). Materne Riesenzellen der Plazenta erscheinen am 17. Tag des Fetallebens in der Leber (!) und halten sich in der Milz (!) bis zum Ende des 1. Monats (S. 134). „Nach GERSH produzieren die parenchymatösen Glandularelemente der Neurohypophyse die anti-diuretische Substanz, die von der Hypophyse sezerniert wird“ (S. 248); für die Ratte ist dagegen die Bildung des Oxytozins in den Hypothalamuskernen korrekt angegeben, die Begriffe „Neurosekretion“ und „hypothalamohypophysäres System“ werden allerdings nicht erwähnt. „Zwischen Epimycardium und dem unten liegenden Entoderm befindet sich eine Reihe unregelmäßiger Zwischenräume, die später verschmelzen, um den Herzbeutel zu bilden“ (S. 265). — Derartige Unrichtigkeiten, wie sie hier wahllos und ohne Anspruch auf Vollständigkeit herausgegriffen sind, schränken leider die Brauchbarkeit des Buches ein. Sicherlich wollten die Autoren kein Lehrbuch der Anatomie von Ratte und Maus schreiben, sie wenden sich auch nicht in erster Linie an Studenten der Veterinär- oder der Humanmedizin; gerade aber die auf diesem Gebiet nicht besonders geschulten Leser dürfen erwarten, daß auch in einer vornehmlich der Zucht, Haltung und Ernährung der beiden Laboratoriumstiere gewidmeten Darstellung die morphologischen Angaben korrekt sind und dem heutigen Wissensstand entsprechen. Es kann daher nicht verwundern, daß der Referent das Buch mit gemischten Gefühlen aus der Hand gelegt hat.

H. FRICK, Frankfurt

BEKANNTMACHUNGEN

Auszug aus dem Protokoll der Geschäftssitzung der Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde e. V. anlässlich der 35. Hauptversammlung in Hamburg am 5. X. 1961
Die Geschäftssitzung wurde um 16.10 Uhr vom 1. Vorsitzenden, Herrn STARCK, eröffnet. Anwesend waren 61 Mitglieder.

Aus dem Bericht des Geschäftsführers: Die Gesellschaft hat zur Zeit 425 Mitglieder (Zugang 60, ausgeschieden 17, Erhöhung des Mitgliederstandes gegenüber 1960 also um 43).

Herr POHLE erstattet Bericht über die Kassenprüfung. Der Schatzmeister wird auf Antrag von Herrn POHLE entlastet.

Eine eingehende Diskussion über die satzungsgemäße und vereinsrechtliche Situation der Zeitschrift nach der Beauftragung des Verlages PAUL PAREY mit der Herausgabe, beginnend mit Band 26, 1961, wird durchgeführt. Nachdem Herr HALTENORTH sich mit dem Antrag auf Billigung der Maßnahmen des Vorstandes in dieser Frage einverstanden erklärt hat, formulieren die Herren FRANK, HOFER und MÜLLER-USING folgenden Antrag: „Nach eingehender Debatte über den vom Vorstand mit dem Verlag PAUL PAREY geschlossenen Vertrag hinsichtlich der Zeitschrift für Säugetierkunde billigt die Mitgliederversammlung das Verhalten des Vorstandes sowie den geschlossenen Vertrag. Sie dankt dem Vorstand für die dabei bewiesene Initiative und die damit verbundene kräftige Förderung der Ziele der Gesellschaft“. Dieser Antrag wird mit 56 Stimmen bei 5 Enthaltungen angenommen. Herr POHLE beantragt die Entlastung des Vorstandes für das Geschäftsjahr 1960. Diese wird einstimmig erteilt.

Prof. Dr. K. ZIMMERMANN, Berlin N 4, wird zum Ehrenmitglied ernannt.

Als Tagungsort für 1962 werden Tübingen (Einladung Prof. MÖHRES) und Berlin (Vorschlag Prof. POHLE) in Erwägung gezogen.

Die Neuwahl des Vorstandes für die Amtsperiode 1962/1966 hat folgendes Ergebnis: 1. Vors. HERRE, Kiel; 2. Vors. DATHE, Berlin-Friedrichsfelde; 3. Vors. VAN BEMMEL, Rotterdam; Beisitzer FRICK, Frankfurt a. M.; Geschäftsführer KLÖS, Berlin; Schriftführer BOHLKEN, Kiel; Schatzmeister LEISING, Berlin.

Die Versammlung beschließt, durch eine Kommission, bestehend aus den Herren FRANK, HALTENORTH, HERRE, POHLE, STARCK Anträge und Vorschläge auf Änderung der Satzung überprüfen, sammeln und der Hauptversammlung 1962 vorlegen zu lassen.

D. STARCK, 1. Vorsitzender

Deutsche Gesellschaft für Säugetierkunde. Die 36. Hauptversammlung wird voraussichtlich vom 28. bis 31. Oktober in Tübingen stattfinden. Anfragen an Prof. Dr. P. Möhres, Tübingen, Zoologisches Institut, Hölderlinstraße 12.

Mammal Society of the British Isles. Jahresversammlung 13. — 16. IV. 1962 in Leicester. Anfragen an Mr. K. M. Backhouse, Conference Secretary, Anatomical Department, Charing Cross Hospital Medical School, 62—65 Chandos Place, London WC 2.

Vereniging voor Zoogdierkunde en Zoogdierenbescherming (der Benelux-Länder). Hauptversammlung (zugleich Feier zum zehnjährigen Bestehen der Vereinigung) 5.—6. V. 1962 im Zoo Antwerpen. Anfragen an Dr. A. Scheygrond, Van Iterssonlaan 7, Gouda, Niederlande.

Naturwissenschaftliche Literatur
aus dem Verlag Dr. Paul Schöps, Frankfurt a. M.

Vom Vogelzug

Grundriß der Vogelzugskunde

Von Prof. Dr. E. SCHÜZ, Stuttgart

1952 / 232 Seiten mit 55 Abbildungen / Kartoniert 18,50 DM

„Prof. SCHÜZ hat es vortrefflich verstanden, in geschickter Auswahl wichtiger Einzelbeispiele, mit vorzüglichen übersichtlichen Abbildungen illustriert, einen Überblick über die Vogelzugsforschung zu geben.“

Die Vogelwarte

Sammlung zoologischer Feldführer

Herausgegeben von Prof. Dr. H. DATHE, Berlin

Band I:

Der Vogel im Fluge

Ein Feldführer durch die Großvögel Mitteleuropas

Von Dr. H. KIRCHNER, Bad Oldesloe

Bisher sind folgende Lieferungen erschienen:

1. Schwäne und Gänse

1951 / 16 Seiten und 5 mehrfarbige Bildtafeln und 1 Abbildung / Kartoniert 7,50 DM

2. Gründelenten

1951 / 12 Seiten und 5 mehrfarbige Bildtafeln und 2 Abbildungen / Kartoniert 6,— DM

3. Tauchenten und Säger

1952 / 18 Seiten und 5 mehrfarbige Bildtafeln und 2 Abbildungen / Kartoniert 6,— DM

4. Seeschwalben

1952 / 18 Seiten und 4 mehrfarbige Bildtafeln und 7 Abbildungen / Kartoniert 6,— DM

Diese Sammlung vereinigt wissenschaftliche Gründlichkeit mit künstlerischem Ausdruck. Die Vögel werden in einer Darstellung gezeigt, die man sonst kaum zu sehen bekommt, nämlich im Fluge. Durch die Wiedergabe in naturgetreuen Farben wird der Gebrauchswert der Schriften wesentlich erhöht.

Beiträge zur Tierkunde und Tierzucht

Herausgegeben von Dr. E. MOHR, Hamburg

Band II:

Zur Biologie und Ökologie des Wildschweines

Die biologischen und ökologischen Ursachen der Schwarzwildmassenvermehrung und die sich hieraus ergebenden Forderungen für die jagdliche Bewirtschaftung des Schwarzwildes

Von Dr. H.-B. OLOFF, Göttingen

1951 / 96 Seiten mit 10 graphischen Darstellungen / Kartoniert 10,— DM

Die Auslieferung dieser Bücher erfolgt durch:

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

Naturwissenschaftliche Literatur
aus dem Verlag Dr. Paul Schöps, Frankfurt a. M.

Zeitschrift für Hundeforschung

Herausgegeben im Auftrag der Gesellschaft für Hundeforschung von
Dr. G. H. BRÜCKNER und Dr. E. MOHR, Hamburg

Neue Folge, Band XIX:

Der Blindenführhund

Ein Leitfaden für seine Abrichtung und Zuteilung an Späterblindete

Von Dr. H. BRÜLL, Hamburg

1951 / 64 Seiten mit 16 Abbildungen / Kartonierte 7,50 DM

Neue Folge, Band XX:

Geburts- und Aufzuchtgewichte von Rassehunden

Von Dr. U. SIERTS-ROTH, Hamburg

1953 / 122 Seiten mit 7 Diagrammen und 13 Tabellen / Kartonierte 15,— DM

Monographien der Wildsäugetiere

Herausgegeben von Dr. D. MÜLLER-USING, Hann. Münden

Band XI:

Die Tigerpferde

Die Zebras

Von Dr. O. ANTONIUS, Wien. Vorwort und Nachträge von Dr. E. MOHR, Hamburg

1951 / 148 Seiten mit 46 Abbildungen auf 24 Tafeln und 4 Tabellen / Kartonierte 20,— DM

Diese Monographie enthält die zusammengefaßten Ergebnisse einer zwanzigjährigen praktischen und weit über dreißigjährigen wissenschaftlichen Beschäftigung mit Zebras. Das posthume Werk des zweifellos besten Zebrakenners seiner Zeit ist ein gleichermaßen anregender und belehrender Begleiter durch die Zebrasammlungen der Tiergärten und Museen.

Band XII:

Die Robben der europäischen Gewässer

Von Dr. E. MOHR, Hamburg

1952 / 326 Seiten mit 5 Textfiguren, 8 Karten und 135 Abb. auf 40 Tafeln / Kartonierte 32,— DM

Alle Fragen der Anatomie, Stammesgeschichte, Physiologie und Genetik werden derart erschöpfend behandelt, daß dieser Band den Anforderungen, die an eine monographische Bearbeitung gestellt werden müssen, voll auf entspricht.

Die Auslieferung erfolgt durch:

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam — H. DATHE, Berlin —
W. HERRE, Kiel — K. HERTER, Berlin — J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz — B. LANZA, Florenz — H. NACHTSHEIM,
Berlin — T. C. S. MORRISON SCOTT, London — D. STARCK,
Frankfurt a. M. — E. THENIUS, Wien — W. VERHEYEN,
Tervuren — K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg — M. RÖHRS, Hamburg

27. BAND · HEFT 3

Juli 1962



VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN
POSTVERLAGSORT HAMBURG

Inhalt

Age determination of pinnipeds with special reference to growth layers in the teeth By R. M. LAWS	129
Beiträge zur Biologie eines Steppennagers, <i>Microtus (Phaeomys) brandti</i> (Radde, 1861) VON HANS REICHSTEIN	146
Fledermäuse aus Tanganyika. Von ERWIN KULZER	164
Notes sur les dates de Reproduction en captivité du Fennec, <i>Fennecus zerda</i> (Zimmermann 1780). Par MARIE-CHARLOTTE SAINT CIRONS	181
Ein abnormer Seehund (<i>Phoca vitulina</i> L.) in den „Tiergrotten“ Bremerhaven. Von KURT EHLERS	184
Schriftenschau	187

Dieses Heft enthält 3 Beilagen des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen.

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 85 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Von-Melle-Park 10 (Tel. 44 19 71).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungen vorlegen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdrucke: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahnen erfolgen.

Alle Rechte, auch die der Ursetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiegebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. amtl. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Hefes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden.

Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

Age determination of pinnipeds with special reference to growth layers in the teeth

By R. M. LAWS

Eingang des Ms. 14. 8. 1961

Introduction

Age determination is an important technique in mammalian ecological studies, and in general more precise methods are now in use for marine than for terrestrial mammals. It will be apparent that before one can investigate growth rates, longevity and population structure some reliable method of determining the age of individual seals should be available. This can either depend on a reservoir of known-age animals (branded or otherwise marked as pups), or upon a reasonably precise and accurate method of estimating age, the latter preferably checked against known-age individuals. Marking or branding must be long-term for, as we shall learn below, seals are long-lived animals, some species reaching ages in excess of thirty years. Although permanent marking schemes have been initiated for a number of species the only one which has yet been marked in adequate numbers and over a long enough period of years is the northern fur seal *Callorhinus ursinus*, nearly half a million individuals having been branded or tagged up to 1960. Complete data on other species will take many years to accumulate, though already branding of southern elephant seals is yielding some very interesting results. Reliable material of this kind for other species will take many years to accumulate, and indeed it is difficult to see how some of the more inaccessible species such as those that breed in the Antarctic pack-ice could be marked in this way, with present facilities. For the study of such species a reliable method of age determination is desirable, if not essential, as it is indeed for any studies which require results within a relatively short period of time.

In view of these considerations one of the most important developments from the point of view of investigations in the field of general biology, growth, life histories, and population dynamics was the discovery and practical application of a method of ageing most species of seals by examination of their teeth, which was made independently and contemporaneously by SCHEFFER (1950) and LAWS (1952, 1953a). I shall describe this in some detail but first it seems appropriate to deal briefly with attempts to determine the age of seals from their other physical characteristics.

Colour and appearance

The coat can help to fix the age of very young seals of most species fairly precisely. In the grey seal, *Halichoerus grypus*, for example, pups less than about three days old can be identified by the persistent yellowgreen stain of the white coat (from amniotic fluid) and older pups can be aged approximately from the onset and progress of the moult (HEWER, 1957). The black coat of the cape fur seal, *Arctocephalus pusillus*, identifies them up to four months after birth (RAND, 1956).

In some species, particularly the harp seal, *Pagophilus groenlandicus*, the pelage helps to distinguish the younger age groups, or immature and mature seals (SIVERTSEN, 1941; FISHER, 1954), but for the most part this is not a helpful character since the changes are usually gradual and progressive. Ages of ringed seals, *Phoca hispida*, assessed by eskimos are not particularly accurate after the first year or two (MCLAREN, 1958). Relative ages may be assessed by considering other aspects of external appearance such as the degree of scarring (which is particularly useful in some polygynous species), tooth size (notably in walruses) colour, growth or wear of vibrissae, or general bodily proportions. In the southern elephant seal, *Mirounga leonina*, I found that with experience the general appearance was quite a useful criterion (LAWS, 1953b) though by no means as precise as other means.

In the northern fur seal the kill is selected on the basis of size and general appearance and is virtually confined to two year groups the 3 and 4 year old males.

Body length

Body size is one of the more obvious indications of relative age, and has been used for want of a more precise method in many biological studies. For a short-lived animal or for one that grows steadily over a number of years (such as some fish) it can be very useful, but for most seals it can give only an approximate indication of age and in most cases where it has been possible to check conclusions based on a study of length frequencies, by a more reliable ageing technique, rather large discrepancies have been found. See for example LAWS, 1953b p. 22 and 1958. The seal is rather a flexible and elastic animal and the body length probably cannot be measured with greater accuracy than about 2% — 3%. In a long-lived animal that grows at a progressively decelerating rate, the length frequencies of most age groups except the first one or two show an extensive overlap and cannot be used to determine age after the first year or so. Body length is often useful for studying puberty and the attainment of sexual maturity which appears to depend both on growth rate (i. e. physiological age) and chronological age (LAWS, 1956, 1959).

Skull development

Skulls are easy to preserve and are widely used in systematic work; they are used for distinguishing genera and species of seals, but much of the earlier confusion in the systematics has been brought about by age and sex differences in the skulls compared. Comparisons should always be made between skulls of like sex and developmental stage. In current systematic work these sources of variation are taken into account and methods have been developed which make it possible to arrange a series of skulls in order of their relative age, though not usually to assign absolute ages (except in the case of very young animals).

HAMILTON (1934, 1939) distinguished six stages of male skulls and ten groups of female skulls of the southern sea-lion, *Otaria byronia*. In arranging the skulls he considered their lengths, the proportions of skull length to body length, the proportions of various skull measurements to skull length, the osteological development (including closure of sutures) and the dental development. He called these groups year classes, but recent examination of teeth rings in this species indicates that this is incorrect and that later groups include several year classes (LAWS, unpublished). SIVERTSEN (1954) examined the same skulls and compared the suture ages he obtained with HAMILTON's year classes; the relative age distribution was in close agreement.

HAMILTON (1939) similarly created four skull groups of each sex of the leopard seal, *Hydrurga leptonyx*, the first three assumed to be year groups. PAULIAN (1955) and LAWS (1957) showed that tooth ring ageing did not agree with this assumption. LINDSEY (1937, 1938) and BERTRAM (1940) studied skulls of Weddell, *Leptonychotes weddelli*, and crabeater seals, *Lobodon carcinophagus*, by similar methods, but the latter concluded that the osteology was of less value than a broad correlation of body and skull characters and that age could not be estimated beyond 25 months. LAWS (1958) showed that there was a discrepancy between the growth curve of the crabeater seal estimated from tooth rings and those given by BERTRAM. This serves to emphasize the point that in general skull characters and body size cannot be used to define year groups with precision.

DOUTT (1942) in his review of the genus *Phoca* attempted to eliminate variation in skull characters due to age. He found suture closure was the most reliable criterion and most later workers have employed his method or a modification of it. DOUTT selected eight skull sutures and as closure is a gradual process he assigned values (1–4) according to the degree of closure; 1-open, 2-less than half closed, 3-more than half closed, 4-completely closed. The suture age is the sum of these values for the eight selected sutures. It is low for young animals and high for old animals. DOUTT also mentions possible sources of subjective error. The sutures selected by him were 1. occipito-parietal, 2. squamoso — parietal, 3. interparietal, 4. interfrontal, 5. coronal, 6. basioccipital — basisphenoid, 7. intermaxillary, 8. basisphenoid — presphenoid. This is the order of closure in *Phoca vitulina*; it varies from species to species but within a given species the order of closure is fairly constant.

SIVERTSEN (1954) found that these eight sutures were suitable for studies on *Arctocephalus* though he had a little difficulty with other Otariid genera. He added another suture, the premaxillary-maxillary, but otherwise followed DOUTT's procedure. For systematic comparison of skulls he used three 'age' groups, namely adult (suture age 19–36), young (suture age 10–18) and cubs (suture age 9–10).

KING (1956) in her work on the genus *Monachus* also used this method. Although there was no size discontinuity in her series of skulls, she found a marked discontinuity of suture ages, groups 19–25 being absent in her small series. She concluded that in *Monachus* suture age is not a recti-linear age index, but that at a certain stage in skull development there is a rapid closure of certain sutures and growth of the braincase ceases. After this stage other skull components, particularly the snout, continue to grow. She allowed for this discontinuity and derived a relative age scale which permitted her to compare the growth rates and growth patterns of different elements of the skull. In this paper the order of epiphyseal fusion in other parts of the skeleton (which is relatively late compared with the skull) is also given.

RAND (1956) used ten sutures of *Arctocephalus pusillus* to separate groups of progressively greater age, but instead of calculating 'suture ages' he was able to use the closure of particular sutures to delimit the groups. There are some differences between the sexes owing to the continued growth of the male. The validity of this method was checked for younger age groups by means of branded animals, but this has not yet been possible for older animals. In the northern fur seal (SCHEFFER & WILKE, 1953) the time of closure of three selected sutures has been checked with known age (branded) animals. The rate of suture closure is very variable; the basi-occipital closes in the male between ages 2–6 and in the female from 2–3 years; the parietal — supraoccipital closes in both sexes between 2–6 years. In this species suture closure is an indication of age within wide limits only, and this probably applies to most, if not all, other species.

Although methods employing suture closure and suture age are valuable in systematic studies, it is clear that we must look elsewhere for a technique giving the

information necessary for studies of growth, population dynamics and management problems.

Ovaries

In mammals, the graafian follicle is transformed after ovulation into a remarkable transient endocrine organ, the corpus luteum or yellow body. This persists for a variable length of time depending on whether or not pregnancy follows ovulation. Then either one or two weeks later, or at the end of the pregnancy it regresses to form a hard fibrous body, the corpus albicans, sometimes as in the cow brightly pigmented, but usually whitish or brownish in colour. It usually continues to shrink in size and eventually becomes indistinguishable from the other tissues of the ovary except perhaps on microscopic examination. MACKINTOSH and WHEELER (1929) studying the large ovaries of baleen whales found considerable numbers of these scars (up to 50 or so) and found that the number present bore a relation to the length of a whale and hence to its age. If this were so and the rate of accumulation could be calculated, then here was a useful method of age determination. An obvious disadvantage is that it can only be used for ageing mature females. Various estimates of the rate of accumulation of these scars were made and it was assumed that they persisted throughout the life of the whale, although it was not until recently that this was definitely established (LAWS, 1958, 1961; a historical review will be found in the second of these papers). It now appears that their macroscopic persistence is a function of the initial large size of the whale corpus luteum.

The method was used by BERTRAM (1940) in his study of Weddell and crabeater seals. He made an analysis of the frequency distribution of ovarian corpora and concluded that they persist throughout the life of the individual and permanently record all ovulations in the life of each female. Bertram remarked that as it is probable that each seal ovulates only once a year, "the number of corpora lutea persisting in each pair of ovaries is a direct measure of the number of pregnancies undergone. The individual age is therefore this number plus the two pre-adult years". Attempts to use ovarian scars for some other seal species have not met with success. HAMILTON (1939) and LAWS (1953b) found that the corpora albicantia are only visible in the ovaries for a short time after their formation. FISHER (1954) found that although they persist for a longer period in the harp seal a balance is reached between production of corpora albicantia and their resorption in females older than ten years of age. McLAREN (1958) and MANSFIELD (1958) reached similar conclusions for the ringed seal and walrus, *Odobenus r. rosmarus*, respectively.

Claw markings

PLEHANOV (1933) drew attention to the presence of growth ridges on the claws of the harp seal and claimed to be able to estimate ages up to thirteen years by this method. DOUTT (1942) described and figured "annulations or growth rings" on the claws of the foreflipper of the ringed seal, ribbon seal (*Histiophoca fasciata*) and harp seal and their absence on harbour seal (*Phoca vitulina*) claws. CHAPSKIY (1952) discussed in some detail the use of the claws of the harp seal and LAWS (1953b) drew attention to the presence of light and dark bands on the claws of the elephant seal, though the number present is limited by attrition to 4 or 5. In the walrus no more than three bands are present on the claws owing to wear at the tip (MANSFIELD, 1958).

Recently McLAREN (1958a) re-examined the claws of the ringed seal and was able to correlate bands on the claws with ages determined from the teeth. The claws

show alternating dark and light bands, the latter usually marked in the middle by a narrow ridge. Claws with few bands have a tip section of more or less translucent material which is formed in the foetus; it is separated from the rest by a constriction representing the neonatal period. One light band is formed in spring and summer and one dark band represents autumn and winter; the slight ridges appear to be laid down in spring. Comparison with tooth rings suggests that the claws are invalid for estimating age of ringed seals beyond about 8–10 years. In the bearded seal, *Erignathus barbatus*, (McLAREN, 1958b) wear at the tip eliminates the first formed band at about 9–16 years. The pattern is generally very regular and clear and is very useful for preliminary ageing in the field. It is invaluable for the study of bearded seal growth because the teeth are degenerate in this species and cannot be used for age determination. This method may be compared with the ageing of baleen whales from growth ridges on the baleen plates (RUUD, 1945).

Laminated bones

In 1953 I described and figured the appearance of cross sections of the dense bone of the tympanic bullae of some elephant seals (LAWS, 1953b). The bulla undergoes a great increase in size during life and examination of sections of the bone shows it to have a layered appearance. The number of layers appeared to be correlated with the number of growth layers in the teeth. This is a rather unusual method of bone growth and appeared to have potentialities for age determination, but was not further pursued because a better method was available.

I was then unaware of an interesting paper by CHAPSKIY (1952) in which he described and figures such layers in the mandibles of *Pagophilus groenlandicus* and *Odobenus*. He was able to show that the number of layers is correlated in a general way with estimates of ages based on other characters, and suggested that the layers are annual formations. The greatest number present in his relatively small sample of harp seals was 25. Later I drew attention to the occurrence of similar layers in sperm whale (*Physeter catodon*) jaws and in the seal *Phoca vitulina* and two delphinids *Phocaena* and *Delphinus* (LAWS, 1960).

This is a method which might be exploited as an alternative to tooth layers, when the latter cannot be used, as for example in the bearded seal. As with other methods of age determination its validity and application must be established for each species before it can be used.

Teeth

There can be no doubt that the best methods of determining the age of seals and some other mammals are those based on the structure of the teeth. These were discovered independently and contemporaneously by SCHEFFER (1950) and myself (LAWS, 1952, 1953a). They are based on variations in the rate of deposition of tooth material which are visible as external annuli on the root (SCHEFFER) and/or as distinct growth layers seen in sections of the dentine and cementum (LAWS). A statement by TOMES (1904, p.191) about walrus teeth shows that nearly sixty years ago he was aware that the external ridges on the tusk root might be annual formations. MOHR (1943) described the hypercementosis of hooded seal teeth and mentioned the presence of internal growth rings. Neither SCHEFFER nor myself were aware of these suggestions, before we found that the teeth could be used for ageing.

DOUTT (1942) investigated by means of radiography the gross deposition of dentine as a measure of age, but he was working on a species (*Phoca vitulina*) which

has indistinct growth rings in the dentine and he does not mention them. The gross deposition of dentine does not appear to give a sufficiently precise measure of age, and he relied on the calculation of suture age.

Many thousands of branded or tagged known-age northern fur seals are at large. SCHEFFER (1950) while examining the skull of one of these animals noticed faint ridges around the roots of the teeth which corresponded in number to the age of the seal in years. He found that these ridges were accurate up to four years, occasionally to seven or eight, but tended to give a false age above four years. The clarity of the ridges varies and they are less pronounced in females than in males. SCHEFFER tried various methods to facilitate the reading of age and concluded that thin sections were of little value. The growth layers in fur seal teeth appear to be much less distinct and therefore more difficult to read than those present in other species. SCHEFFER observed similar external rings on teeth of *Eumetopias* and *Arctocephalus*, and dubious

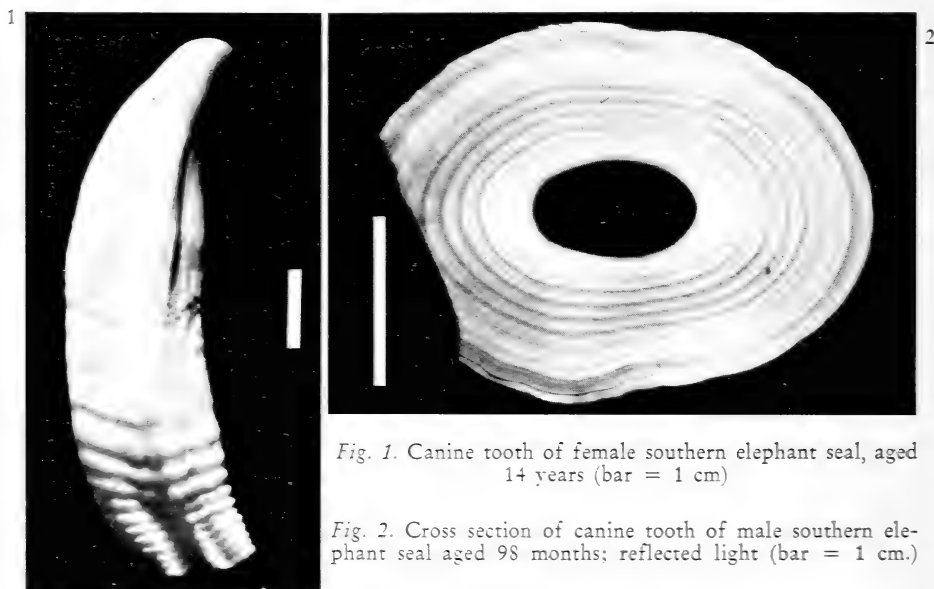


Fig. 1. Canine tooth of female southern elephant seal, aged 14 years (bar = 1 cm)

Fig. 2. Cross section of canine tooth of male southern elephant seal aged 98 months; reflected light (bar = 1 cm.)

ones on *Zalophus*. They were present on *Phoca vitulina* but not on other species of *Phoca*, nor on *Cystophora* or *Monachus*. He noted that they were present on walrus tusks (*Odobenus*), and were especially prominent on elephant seal teeth (*Mirounga*). SCHEFFER developed this method of reading the external ridges for the northern fur seal, in which the internal layers are not very obvious, and later managed to estimate age in this way up to ten years (CHAPMAN et al., 1954). Recently WILKE, NIGGOL and FISCUS (1958) have been able to age this species up to 22 years by means of longitudinal sections.

I was fortunate enough to be working on the southern elephant seal in which external ridges (fig. 1) and also internal layers in both dentine (fig. 2) and cementum are exceptionally clear, although there were no known-age animals to indicate their correlation with age. The yearly cycle of the elephant seal is remarkable compared with most other pinnipeds in that there are two periods of complete or partial fasting, at the breeding season in spring and during the moult in summer. It is likely that these fasts are accompanied by changes in the general metabolism, and the teeth were examined to see whether they retain traces of cyclical variation in the rate and manner

of calcification. They were found to show in section a regular paired pattern of rings in the dentine. The validity of these layers had therefore to be demonstrated indirectly by analysing the seasons at which they were laid down and showing that they correspond to the two fasting periods. In fact, it was not until 1960 that I was able through the kindness of Dr. R. G. CARRICK, to examine photomicrographs of sections of the teeth of known-age branded elephant seals and to confirm the age determinations directly (LAWS, 1960). In these first papers (LAWS, 1952, 1953a) I showed that internal growth rings occur in the dentine or cementum of the following species of pinnipeds: *Phoca vitulina*, *Pagophilus groenlandicus*, *Halichoerus grypus*, *Lobodon carcinophagus*, *Leptonychotes weddelli*, *Hydrurga leptonyx*, *Ommatophoca rossi*, and *Cystophora cristata*, as well as *Mirounga leonina*. It was suggested that such growth layers would be found in the teeth of all pinnipeds, and in other mammals, some of which were listed.

It is clear now that the internal layers are of more value than the external ridges because the latter are masked sooner or later by increasing cementum deposition. Dentine layers may cease to be deposited after a number of years, but give a valid indication of age for a longer period than the external ridges; in the older individuals cementum layers can be used. By means of these layers McLAREN (1958a) was able to determine the age of an old ringed seal as 43 years.

Dentine layers

It will be as well briefly to describe the process of tooth growth in seals. The milk dentition is poorly developed in pinnipeds. In the walrus and eared seals the deciduous teeth persist for several months after birth, but in most of the phocids the deciduous teeth are reduced and are re-absorbed in the foetus (BERTRAM, 1940; LAWS, 1953b; RAND, 1956; BROWN, 1957). In all species studied the permanent incisors, canines and post-canines are present at birth though they may not erupt until some time later.

The crowns of the teeth are covered with enamel caps, laid down in the gum by the enamel organ. Once a tooth erupts the enamel ceases to grow and begins to wear, so that it becomes smaller. In the walrus tusk for instance the enamel cap is completely lost.

Dentine is laid down inside the tooth by the odontoblasts lining the pulp cavity; first the tissue matrix, in which calcium deposition then occurs as calcospherites which enlarge and form the so-called "marbled" dentine. If calcification proceeds further they fuse to form a dense, more or less homogeneous layer. In the growth of seal dentine the type of dentine laid down varies seasonally; reticulated or vacuolated dentine is very poorly calcified; in "marbled" dentine calcification has proceeded further and dense dentine is fully calcified.

The alternation of these different types of dentine produces a macroscopic pattern, superimposed on a microscopic pattern (LAWS, 1935a) which may represent a daily pattern as in the rat, or a two, three or more day pattern. The microscopic stratification need not concern us here for age determination is based on the macroscopic layering, but it has a bearing on age determination in *Otaria* (see below).

The layers can be distinguished by variations in colour on examination of a cut and polished surface by reflected light, or by transmitted light in thin sections or in cut and stained sections of decalcified teeth. Dentine once laid down provides a permanent record, though in disease there may be some resorption of dentine. Canine teeth are usually most suitable for age determination, because they are larger than the other teeth and the root remains open for a longer period.

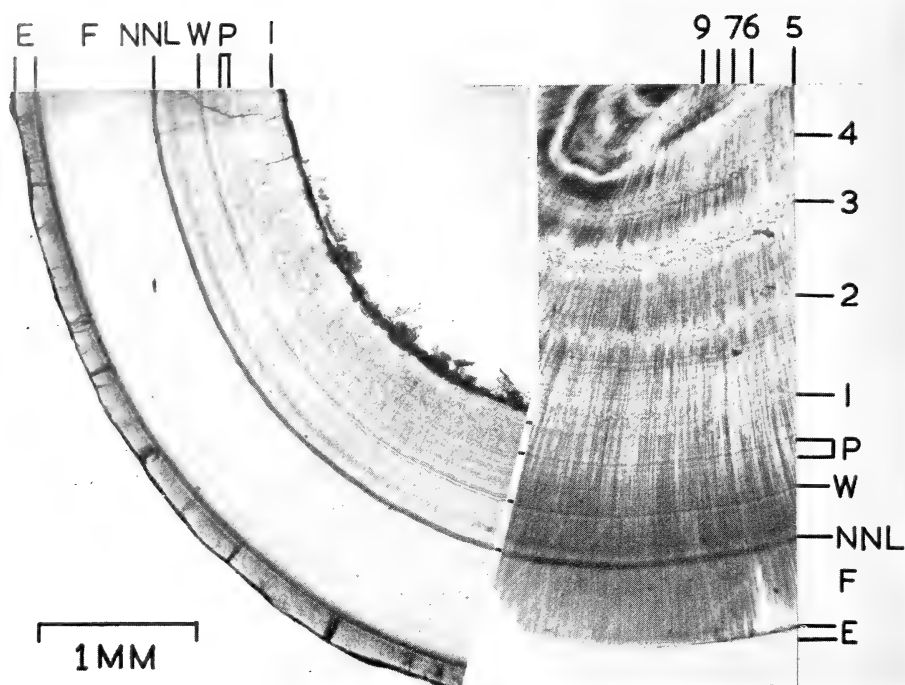


Fig. 3. Left, thin ground section of canine tooth of a 1-year-old male crabeater seal. Right, section of canine of 9-year-old female; transmitted light. (E — enamel, F — foetal dentine, NNL — neonatal line, W — weaning, P — position of inner border of dentine in 6-month-old pups, 1–9 = annual rings)

At birth foetal dentine is present and a discontinuity in growth makes it possible to detect a neonatal line (fig. 3). This is the reference point from which age determinations begin. The tooth grows in length as well as thickness, at least in the early years, and in some species growth in length continues throughout life. Each annual increment of dentine approximates in shape to a hollow cone successively decreasing in size until death or until the pulp cavity is filled. In species such as the walrus and elephant seal the pulp cavity of the continuously growing canine remains open for many years if not throughout life. A number of such cones superimposed result in the formation of ridges corresponding to the number of annual increments. The ridges are formed only because there is a discontinuity in the rate of growth in length but deposition of cementum, discussed below, tends to mask these ridges so that they disappear at an early age in most seal species.

The validity of the layers as indicators of age can be checked easily enough if known-age animals are available for study, but in most species known-age animals are not yet available. It is then necessary to resort to less direct checks such as a demonstration that particular layers are laid down at a particular time of year or attempts to correlate the number of layers with other measures of age, such as modes in length frequencies, claw bands, skull characters, etc.

A recent study of the teeth of the crabeater seal, *Lobodon carcinophagus* may serve as an example (LAWS, 1958). The structure of the dentine in the canine teeth of this species is perhaps more typical of other seals than elephant seal and sea lion (*Otaria*) dentine, which will be described below.

In the crabeater seal the permanent dentition makes its appearance in the fourth month of pregnancy and the teeth are functional at birth, the milk teeth being shed in utero. The prenatal dentine and neonatal line are easily identified in examination both by reflected light and, in thin sections, by transmitted light (fig. 3).

The pupping season in this species is known to be short. This means that, by examination of dated specimens, the sequence of dentine deposition in the first and subsequent years can be elucidated. Interpretation is made easier by the presence of annual layers of vacuolated dentine; on examination of the polished cut face by reflected light these vacuolated layers, owing to the spaces, show up as shining foamy-white rings. The teeth which lack vacuolated layers show well-marked greyish layers (by reflected light) of poorly calcified dentine, alternating with light-coloured layers of well-calcified dense dentine. The basic annual pattern is remarkably constant. The typical sequence of dentine deposition in the tooth of an animal which died when about twelve months old is illustrated by a thin section viewed by transmitted light in figure 3. On the outside of the tooth at the level of the section is a layer of enamel ($175\ \mu$), then a thick zone ($765\ \mu$) of homogeneous dense dentine laid down in the foetus. Then comes a conspicuous neonatal line representing the discontinuity at birth. This was confirmed by examination of teeth from near-term foetuses and young animals.

After the neonatal line there is a second zone ($315\ \mu$) of fairly homogeneous, well calcified dentine, bounded centrally by a second conspicuous darker line. This probably represents the dentine laid down during the suckling period and the line terminating it represents a discontinuity at weaning. This was established by reference to the teeth of young, recently weaned pups (fig. 3). A dark line within this suckling dentine may represent the beginning of the pup moult and the attainment of full homoiothermy. After weaning the remainder of the dentine ($575\ \mu$ thick) shows a series of fine lines (micro-laminations) representing small variations in the rate and manner of dentine formation. A layer of vacuolated dentine marks the end of the first year and the full thickness of the annual layer is $885\ \mu$. In figure 3, a section of the canine tooth of an adult female is shown for comparison. The dentine pattern of the first annual layer in the two teeth is almost identical, but perhaps because the adult tooth has been sectioned at a lower level the foetal dentine is thinner.

This interpretation of the dentine formation in the first year is supported by examination of the teeth of young animals killed at different times and fuller details are given in the original paper.

It was possible to establish the time of formation of the poorly calcified or vacuolated layers as September to October, probably at the pupping season in September. Thus, animals which died or were killed in September or October were currently laying down a layer of poorly calcified dentine (86%) or had recently laid down such a layer (14%). On the other hand animals killed between November and April were laying down dense well-calcified dentine at the time of death and had earlier deposited a layer of poorly-calcified dentine. No material was available from the remaining months of the year (May to August) but the dentine layers become progressively thinner (LAWS 1958, fig. 1) and consideration of the thickness of the last-formed layer indicates that only one vacuolated or poorly-calcified layer is deposited annually. In the crabeater seal the first few annual vacuolated layers are thin and irregular, but later-formed layers in the female are thick and conspicuous. It is suggested that the thicker rings in the female are related to the effect of parturition and lactation on dentine deposition.

The teeth of ringed seals and harp seals show a closely similar pattern of alternating dense dentine and thin or vacuolated dentine (FISHER, 1954; McLAREN, 1958). McLAREN showed that in the ringed seal dense dentine is mainly deposited from

mid-July to the end of March and thin dentine in other months, mainly in spring (mid-April to the end of June) as in the crabeater seal. FISHER (1954) showed that a layer of well-calcified dentine was being laid down in the teeth of migrating harp seals in January and also during the pupping season (April). In this period the animals are feeding actively. The vacuolated layer is formed towards the end of the pupping season and appears to be correlated with the moult, when the animals fast. Similar, but not identical patterns are found in the dentine structure of other seals. The leopard seal, Ross seal, *Ommatophoca rossi*, and Weddell seal appear to be similar but they and some other species examined lack the vacuolated layer found in the species described above, and the elephant seal and sea lion (*Otaria*) have patterns of dentine formation which appear to be unique, at least among the species so far studied. For this reason although the value of elephant seal teeth was established earlier (LAWS, 1953a) I have thought it desirable here to describe the more typical structure of the crabeater seal teeth first.

The sequence of dentine deposition in the elephant seal was worked out in a similar way and the pattern in the first year is very similar to that described for the crabeater seal. The neonatal line is clear in both polished, bisected teeth and in thin sections, and the suckling dentine is delimited by a line indicating weaning. Thereafter two types of dentine are laid down, dense well-calcified columnar dentine, and "marbled", poorly calcified dentine containing more organic matter. Optically the former is more translucent because there is less refracted light; these differ in their transmission of light in a manner analagous to clear and frosted glass (fig. 4). At first the alternating pattern is variable (in immature animals) but thereafter a fairly regular annual pattern of two dense layers (broad and narrow) alternating with two marbled layers (also broad and narrow) is laid down. These are correlated with the haul-outs and presumably reflect the physiological changes associated with the two

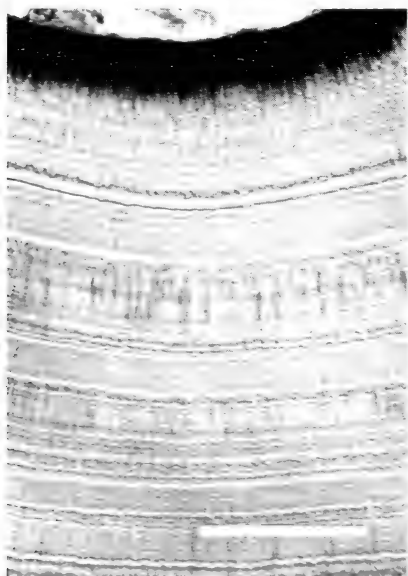


Fig. 4. Thin ground transverse section of canine tooth of 8-year-old male southern elephant seal; transmitted light (bar = 1 mm.)

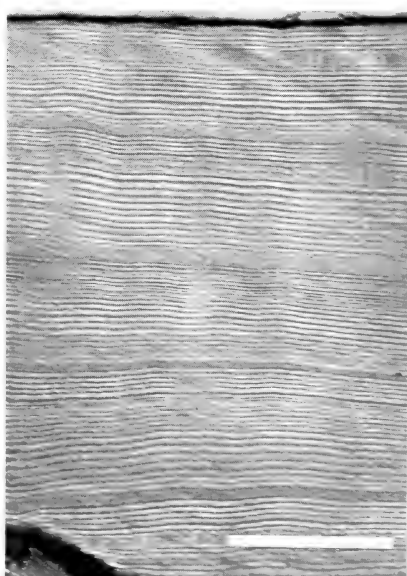


Fig. 5. Thin cut longitudinal section of canine tooth of 17-year-old male southern sea lion; transmitted light (bar = 1 mm.)

annual periods of complete or partial fasting at the breeding season in spring and during the moult in summer. The great majority of breeding and moulting animals examined were laying down dense dentine.

MANSFIELD (1958) has described tusk growth in the walrus in some detail. These teeth are unerupted at birth but appear 2–3 months later. Enamel, dentine, and a layer of cement 2 mm thick are present at birth. A neonatal line is visible after birth, and initial growth is rapid to a length of 9–10 cm at the end of the first year. Regular incremental layers of dentine corresponding to external ridges of the root are laid down in older tusks in the form of truncated cones, and as the tusk elongates the more distal part of the pulp cavity is filled with secondary dentine, so that in old animals the pulp cavity may be obliterated. This layering gives rise to a macroscopic pattern of light and dark dentine in adults, but in immatures this macroscopic dentine pattern and also the external ridges are absent because growth is rapid and fairly continuous. MANSFIELD (1958) concluded that the ridges correspond to a discontinuity of growth in spring and are annual formations. Because the root ridges and dentinal layers are formed only during part of the life history they cannot in fact be used for accurate age determination and layers in the cementum must be utilized instead (see below). Several canine teeth of *Otaria byronia* collected by me in the Falkland Islands were available for study. They show external ridges on the root which become obscured with increasing age. In thin longitudinal sections (c. 100 μ) of undecalcified teeth conspicuous growth layers are seen, which correspond to the external ridges and to growth layers in the cementum. By comparison with other species I am confident that these layers represent annual increments, although it has not yet been possible to confirm this hypothesis directly. FISCUS (1961) concludes that similar layers in the related species *Eumetopias jubata* are annual. He does not however describe the microscopic appearance of the layers and the *Otaria* teeth are mentioned here because the structural pattern of the dentine appears to be quite different from that of the other pinnipeds described above.

In adults the dentine layers are very regular in appearance and the microscopic pattern within successive layers is remarkably constant. Within each layer there are a number of regularly arranged micro-laminations presenting, in thin sections viewed by transmitted light, an alternating pattern of dark and light striations (fig. 5). In each macroscopic layer there are 21–23 narrow light micro-laminations separated by dark laminations and one broad light micro-lamination which corresponds in thickness to 3–4 of the narrow layers, making about 24–27 light micro-laminations to one assumed annual layer.

This suggests the possibility of a lunar periodicity in the feeding regime, although it must be admitted that there is no supporting evidence. Whatever the regulatory factor may be, we may reasonably conclude that probably about two microlaminations are equivalent to one month.

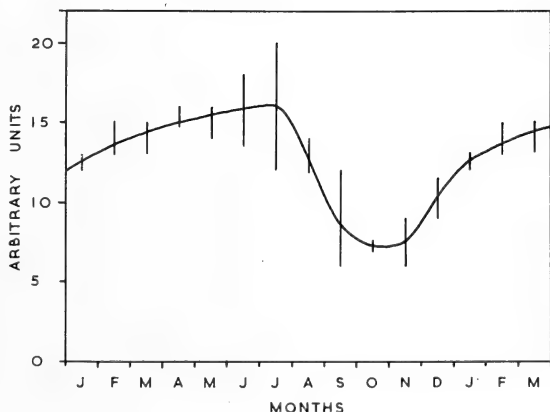


Fig. 6. Seasonal variation in deposition of dentine in the canine of an adult male southern sea lion. Vertical lines represent range in 4 successive annual layers, curve represents mean values (see text)

The teeth were collected in February and in each of them one of the broad micro-laminations was being laid down. The arrangement of micro-laminations within each annual layer (fig. 5) suggests a regular seasonal growth cycle of the teeth. Assuming that two dark and two light micro-laminations together represent a month's growth, a hypothetical seasonal cycle of tooth growth can be drawn up by plotting the thickness of the micro-laminations and assuming that the broad micro-laminations are laid down in February/March.

Measurements were made from enlarged photomicrographs of longitudinal canine tooth sections of a male sea lion (fig. 5) and the results are presented in figure 6. If the hypothesis is correct the narrowest layers are deposited in September-December and correspond to the breeding season (HAMILTON 1934). It is at about this time that the layer of vacuolated dentine is deposited in crabeater seal teeth (see above). If these indications should be confirmed by further study, there may be possibilities for rather detailed studies of individual growth histories.

The dentine layers, when they can be used are preferable to other methods, and in some species can be read on the polished face of bisected teeth (e. g. elephant seal,

Table 1

Pinniped teeth in which growth layers have been found

Species	External ridges	Dentine layers	Cementum layers	Authorities
<i>Otaria byronia</i>	+	+	+	LAWS (present paper)
<i>Eumetopias jubata</i>	+	+	+	SCHEFFER (1950), FISCUS (1961)
<i>Zalophus californianus</i>	+			SCHEFFER (1950)
<i>Arctocephalus pusillus</i>		+		RAND (1956)
<i>Arctocephalus tropicalis</i>	+	+		LAWS (unpublished)
<i>Arctocephalus australis</i>	+	+		LAWS (unpublished)
<i>Callorhinus ursinus</i>	+	+		SCHEFFER (1950), WILKE, NIGGOL & FISCUS (1958)
<i>Odobenus rosmarus</i>	+	+	+	BROOKS (1954), MANSFIELD (1958)
<i>Phoca vitulina</i>	+	+	+	SCHEFFER (1950), MANSFIELD & FISHER (1960)
<i>Phoca hispida</i>		+	+	McLAREN (1958)
<i>Pagophilus groenlandicus</i>		+		FISHER (1954)
<i>Halichoerus grypus</i>		+	+	LAWS (1953a), HEWER (1960)
<i>Lobodon carcinophagus</i>		+	+	LAWS (1953a, 1958)
<i>Hydrurga leptonyx</i>	+	+	+	LAWS (1953a, 1957)
<i>Leptonychotes weddelli</i>		+		MANSFIELD (1957)
<i>Ommatophoca rossi</i>		+		LAWS (1953a)
<i>Cystophora cristata</i>		+	+	LAWS (1953a), RASMUSSEN (1957)
<i>Mirounga leonina</i>	+	+	+	LAWS (1953a, 1960)

crabeater seal). Indeed in the elephant seal this is preferable to thin sections because the eye is not distracted by microscopic detail and can pick out the general pattern more easily. In species with small teeth, such as ringed and harp seals, thin sections are necessary.

Care must in any case be taken to make a cross section at the right level, so that no layers are missed, and in some cases longitudinal sections may be preferable. In some species in which the teeth are difficult to read, longitudinal (sagittal) sections are easier to read than cross sections, and this is the method now adopted for northern fur seals in preference to external ridges (WILKE et al. 1958).

Cementum layers

When the dentine layers are not readable, or when by closure of the pulp cavity they would give a false estimate of age, similar growth layers in cementum may be used. For example MCLAREN (1958) counted 43 layers in the cement of a ringed seal tooth, whereas few could be aged from the dentine above 20 years. LAWS (1953a) figured the layers in the cementum of elephant seal and hooded seal teeth and they have subsequently been used by several workers. These layers are much thinner than the dentine layers and consequently must be studied in thin sections.

MANSFIELD (1958) describes and figures the layers in the cement of Atlantic walrus teeth. There is usually a darker inner layer of hypercalcified material merging gradually to a lighter translucent zone formed towards the end of spring, then there is an abrupt transition to the next dark layer, which marks the rapid summer growth after breeding. The distinction between the layers is most pronounced in old males, and the layers are more sharply defined on molariform teeth than on the tusk roots. There is an exponential decrease in thickness of the layers as more are formed, but no indication that deposition ceases during life. The layers in female teeth are similar but narrower, and their interpretation is more difficult. MANSFIELD suggests that the long pregnancy and very long lactation period of the walrus may complicate the pattern of cement deposition.

BROOKS (1954) found similar layers in Pacific walrus teeth and concludes that they "offer a useful, if approximate, key to the age of walrus". He analysed tusk and body length frequencies and interpreted certain groupings as age classes, but without giving good reasons for doing so. On the basis of these age groups he decided that dark cementum layers are laid down biannually in summer and winter and light layers in spring and autumn.

Similar cemental layers are present in a number of seals (table 1). They are very conspicuous and regular in hooded seal teeth, for the teeth of this species undergo hypercementosis and the cement layer in older animals may be much thicker than the dentine layer (fig. 7). Of relevance to the validity of this method is the fact that MANSFIELD and FISHER (1960) were able to count 18–20 growth layers in a tooth from a captive harbour seal 19½ years old. Similarly HEWER (1960) was able to count at least 25–26 cement layers in a tooth from a grey seal which died in captivity at the age of at least 26½ years; a tooth from another grey seal female exactly 6 years old showed 6 layers. These results confirm the annual nature of the layers and indicate the degree of error to be expected in counts. As HEWER observes, the primary cause of uncertainty in counting is that the earlier rings are broad without sharply defined edges, and difficulty may be experienced in assessing the last-formed ring. In the grey seal cementum is first deposited on the root about 3–4 months after birth.

A further point that should be made concerns the deposition of cement in relation to growth in length of the tooth. These layers usually vary in thickness and a particular layer may not be so easily distinguished in one part of the tooth as in another. For this reason they are usually best counted in longitudinal sections. Figure 8 shows their appearance in a large sperm whale (*Physeter catodon*) tooth.

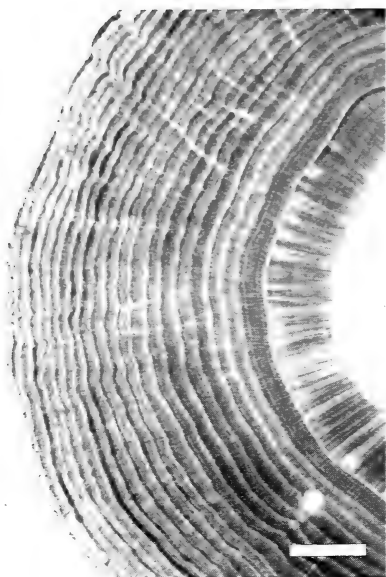


Fig. 7. Thin ground transverse section of canine tooth of a 20-year-old male hooded seal, showing incremental layers in cementum; transmitted light (bar = 1 mm.)



Fig. 8. Thin ground longitudinal section of mandibular tooth of a sperm whale. There are 36 incremental layers in dentine and cementum, not all of which are shown. Cementum to left of picture; transmitted light (bar = 1 mm.)

Methods of age determination based on the structure of the teeth have been described in some detail because of their fundamental importance. It is clear that the structure of the teeth provides a very useful research tool which is not restricted to seal studies. The teeth have also been used to age whales (NISHIWAKI and YAGI, 1953; NISHIWAKI et al., 1958; SERGEANT, 1959), and certain terrestrial mammals (CHRISTIAN, 1956; SERGEANT and PIMLOTT, 1960). There can be little doubt that age determination from the teeth will come to have much wider application among terrestrial mammals, and it is hoped that this paper will stimulate further work.

Causative factors

The probable causative factors of discontinuous tooth growth have been discussed by LAWS (1953a), FISHER (1954) and McLAREN (1958). It seems likely that the rate and manner of dentine deposition is related to several factors, which may vary in importance according to the species and the type of annual cycle, and which probably include among others the feeding regime, moulting physiology and vitamin D levels. Vitamin D is necessary for full calcification of dentine and in the teeth of experimental animals receiving sub-optimal amounts calcification does not proceed beyond the 'marbled' condition. In dolphins, *Stenella caeruleo-albus*, which feed on squid the normal dentine appears to be 'marbled' (NISHIWAKI and YAGI, 1953) and this appears also to be the condition in the elephant seal. In this seal the dense well-calcified dentine appears to be laid down in the fasting periods. This led me to speculate that possibly vitamin D is in sub-optimal amounts in the diet, and that more vitamin D is produced by solar irradiation when the animals are on land.

In the ringed seal, harp seal and crabeater seal however, the periods of complete or partial fasting are correlated with the deposition of thin, reticulated or vacuolated dentine (fig. 3), and the denser material is deposited when feeding intensity is greater.

The very few teeth of *Otaria byronia* from the Falkland Islands that have been examined indicate that in this species the formation of dense and thin dentine may be associated with cyclical variation in feeding, possibly connected in some way with a lunar periodicity in the behaviour of the main food organisms.

It is clear that there is considerable variation in the pattern of dentine deposition in seals, although the species that I have been able to examine conform in general to these three basic types of pattern. More detailed studies of dentine formation and its correlation with the feeding regime and annual cycle of physiological processes and behaviour are required. Techniques of intra-vitam staining with Alizarin red or lead acetate might be employed.

The cyclical deposition of cementum results in relatively little variation in its appearance in different species. This may be due partly to the smaller scale of cement deposition compared with dentine, in most species, which may mask variations in pattern. In addition it has not been so closely studied.

A note on methods of preparing thin sections

LAW (1953a p. 2) prepared thin ground sections of undecalcified material by standard petrological methods for preparing rock sections. This involves bisecting a tooth, polishing the cut surface, and cutting a thick section. This section is then cemented with Canada balsam or dental wax to a glass slide, polished face down, and ground down to the required thickness. This is time consuming and FISHER and MACKENZIE (1954) describe an improved method for the rapid preparation of tooth sections. A thick section is cut on a circular saw, and ground down to the required thickness on a specially made grinding machine.

I have used a circular saw mounted in a lathe with a milling attachment to cut thin longitudinal sections of large seal teeth. If the rate of feed of the tooth through the saw is carefully controlled large sections down to 100–150 μ in thickness can be prepared directly, without grinding or polishing. Reading of these sections is not complicated by saw marks and a photomicrograph from a section prepared in this way is shown in fig. 5. The teeth are held firmly in the machine by attaching them to a piece of angle iron. A flat is filed on one surface of the tooth and two holes, corresponding to holes in the angle iron, are drilled and tapped; the tooth is then screwed onto the angle iron which can then be clamped in position.

Summary

1. In studies of mammalian ecology there is a need for reliable and precise age determination, other than by permanent marking.
2. A variety of methods of ageing seals are discussed. These include, colour and appearance, body length, skull development, and ovarian scars, but none of them is sufficiently precise.
3. Claw markings and the laminations in certain bones are also discussed and may be valuable if teeth are not available.
4. The structure of the teeth affords the best means of ageing seals and some other mammals.
5. Dentine layers are described and their validity as an indication of age discussed. There appear to be three main cyclical patterns in the dentine of the seals in which the structure has been investigated. In a number of species dentine deposition ceases at a relatively early age owing to closure of the pulp cavity.
6. For some species, and/or for older individuals it is necessary to rely on the growth layers

- in the cementum, which being deposited on the outside of the tooth are not affected by closure of the pulp cavity.
- Possible causative factors for the cyclical patterns found in dentine and cementum are briefly discussed. There is need for further detailed study before these can be established, and they may vary according to the species.
 - Thin sections are necessary for reading dentine layers in small teeth and for reading cementum layers even in large teeth. A brief note on the preparation of thin sections is therefore included.

Zusammenfassung

- Für Studien auf dem Gebiet der Säugetier-Ökologie besteht ein Bedürfnis nach verlässlicher und genauer Altersbestimmung auf anderem Wege als durch Dauer-Markierung.
- Es werden verschiedene Methoden zur Altersbestimmung bei Robben besprochen. Diese umfassen Berücksichtigung von Färbung und Habitus, Körperlänge, Schädelentwicklung, Uterusnarben; aber keine dieser Methoden ist ausreichend genau.
- Krallen-Marken und die Ringbildung an gewissen Knochen werden ebenfalls erörtert. Sie können wertvoll sein, wenn Zähne nicht verfügbar sind.
- Die Zahnstrukturen liefern die besten Hilfsmittel für die Altersbestimmung bei Robben und einigen anderen Säugern.
- Dentin-Ablagerungen werden beschrieben und ihre Verwendbarkeit als Altersringe besprochen. Es scheinen hauptsächlich drei verschiedene Muster cyclischer Ringbildung im Dentin der bisher untersuchten Robben vorzukommen. Bei einer Anzahl Robben-Arten hört die Dentin-Ablagerung in relativ geringem Alter auf, und zwar je nach Verschluss der Pulpa-höhle.
- Bei einigen Arten und oder älteren Individuen ist es nötig, auf die Zuwachszonen des Cements zurückzugreifen, die — an der Außenseite des Zahnes angelegt — nicht durch den Verschluss der Pulpa beeinträchtigt werden.
- Mögliche Ursachen für die cyclischen Ablagerungsmuster in Dentin und Cement werden kurz erörtert. Weitere Untersuchungen sind nötig, bevor man die bisher erkannten als allgemeingültig hinstellt, zumal sie möglicherweise artweise verschieden sind.
- Dünnschliffe sind nötig, um in kleinen Zähnen die Dentinringe, in großen auch die Cement-lagen abzulesen und zu zählen. Deshalb ist ein kurzer Hinweis auf die Herstellung dieser Dünnschliffe angefügt.

Résumé

- Dans les études d'Ecologie relatives aux Mammifères, une méthode autre que le marquage permanent est nécessaire pour une détermination certaine et précise de l'âge des individus.
- Un certain nombre de méthodes d'évaluation de l'âge des Phoques sont discutées. Elles se fondent sur: la couleur et l'aspect général, la longueur du corps, le développement du crâne, les cicatrices de la ponte ovulaire, mais aucune d'entre elles n'est suffisamment précise.
- L'utilisation des marques des ongles et des lamelles de certains os est également discutée. Ces méthodes peuvent être valables si les dents ne sont pas utilisables.
- La structure des dents fournit le meilleur critère de détermination de l'âge des Phoques et de quelques autres Mammifères.
- Les couches de dentine sont décrites et leur valeur comme indication de l'âge discutée. Il semble qu'il existe trois schémas cycliques principaux dans la dentine des Phoques chez lesquels la structure a été étudiée. Chez un certain nombre d'espèces, le dépôt de dentine cesse à un âge relativement précoce grâce à la fermeture de la cavité de la pulpe.
- Chez quelques espèces et ou chez des individus âgés, il est nécessaire d'utiliser les couches de croissance dans le ciment; celles-ci étant déposées à l'extérieur de la dent ne sont pas affectées par la fermeture de la cavité de la pulpe.
- Des facteurs éventuels déterminant les schémas cycliques observés dans la dentine et le ciment sont brièvement discutés. Des études détaillées seront nécessaires avant que ces facteurs soient établis, et ils peuvent varier suivant les espèces.
- Des coupes minces sont nécessaires à l'étude des couches de dentine dans les petites dents et des couches de ciment même dans les grandes dents; pour cette raison une brève note relative à la confection des coupes minces est jointe au texte.

References

- BERTRAM, G. C. L. (1940): The biology of the weddell and crabeater seals. Brit. Graham Land Exped., 1934-37, Sci. Rep. 1, 1-139. — BROOKS, J. W. (1954): A contribution to the life history and ecology of the Pacific walrus. Alaska Cooperative Wildlife Res. Inst., Spec.

- Rep. 1, I-VIII + 1-103. — BROWN, K. G. (1957): The leopard seal Heard Island, 1951-54. Australian Nat. Antarctic Res. Exp., Int. Rep. no. 16, 1-34. — CHAPSKIY, K. K. (1952a): [Determination of the age of some mammals from the microstructure of the bones]. Izv. Estestv. — Nauchn. in-ta im. P. F. Lesgafta. 25: 47-66. — CHAPSKIY, K. K. (1952b): [Towards a method of age determination for mammals. The structure of the nail as indication of the age of the Greenland seal]. Izv. Estestv. — Nauchn. in-ta im. P. F. Lesgafta. 25: 67-77. — DOUTT, J. K. (1942): A review of the genus *Phoca*. Ann. Carnegie Mus. 29, (4) 61-125. — FISCUS, C. H. (1961): Growth in the Steller sea lion. J. Mammal., 42, (2), 218-23. — FISHER, H. D. (1954): Studies on reproduction in the harp seal, *Phoca groenlandica* Erxleben, in the northwest Atlantic. Fish. Res. Bd. Canada. MS. Rept. no. 588: pp. 109. — FISHER, H. D. & B. A. MacKENZIE (1954): Rapid preparation of tooth sections for age determination. J. Wildlife Mgt., 18, (4), 535-6. — HAMILTON, J. E. (1934): The Southern Sea Lion. Discovery Reports 8: 269-318. — HAMILTON, J. E. (1939a): The Leopard Seal, *Hydrurga leptonyx* (De Blainville). Discovery Reports, 18: 239-264. — HAMILTON, J. E. (1939b): A Second Report on the Southern Sea Lion (*Otaria byronia*). Discovery Reports, 19: 121-164. — HEWER, H. R. (1957): A Hebridean breeding colony of grey seals, *Halichoerus grypus* (Fab.) with comparative notes on the grey seals of Ramsey Island, Pembrokeshire. Proc. Zool. Soc. Lond., 128: 23-66. — HEWER, H. R. (1960): Age determination of seals. Nature, Lond., 187, 959-60. — KING, J. E. (1956): The monk seals (Genus *Monachus*). Bull. Brit. Mus. (Nat. Hist.) Zool., 3, no. 5, 204-56. — LAWS, R. M. (1952): A new method of age determination for Mammals. Nature, Lond., 169, 972. — LAWS, R. M. (1953a): A new method of age determination for mammals with special reference to the elephant seal, *Mirounga leonina* Linn. Sci. Rep. Falkland Is. Dep. Surv. No. 2, 1-11. — LAWS, R. M. (1953b): The Elephant seal (*Mirounga leonina* Linn.) I. Growth and age. Sci. Rep. Falkland Is. Dep. Surv., No. 8, 1-62. — LAWS, R. M. (1956): Growth and sexual maturity in aquatic mammals. Nature, Lond., 178, 193-194. — LAWS, R. M. (1957): On the growth rates of the leopard seal, *Hydrurga leptonyx* (De Blainville, 1820). Säugetierk. Mitt. Bd. V, h. 2: 49-55. — LAWS, R. M. (1958): Growth rates and ages of Crabeater seals *Lobodon carcinophagus*, Jacquinot & Pucheran. Proc. zool. Soc. Lond., 130, (2), 275-88. — LAWS, R. M. (1959a): Age determination of whales by means of the corpora albicantia. XVth Internat. Congr. Zool. Proceedings, pp. 303-305. — LAWS, R. M. (1959b): Accelerated growth in seals with special reference to the Phocidae. Hvalfangst-tidende, 48. Årg., (9), 425-452. — LAWS, R. M. (1960a): Laminated structure of bones from some marine mammals. Nature, Lond., 187, 338-9. — LAWS, R. M. (1960b): The Southern elephant seal (*Mirounga leonina* Linn.) at South Georgia. Hvalfangst-tidende, 49. Årg., (10), 466-76; (11) 520-42. — LAWS, R. M. (1962): Reproduction, growth and age of southern fin whales. 'Discovery' Reports 31, 327-485. — LINDSEY, A. A. (1937): The Weddell seal in the Bay of Whales. J. Mammal., 18, (2), 127 to 44. — LINDSEY, A. A. (1938): Notes on the Crabeater Seal. J. Mammal., 19, (4), 456-461. — MACKINTOSH, N. A. & J. F. G. WHEELER (1929): Southern blue and fin whales. Discovery Reports 1: 257-540. — McLAREN, I. A. (1958a): The biology of the ringed seal (*Phoca hispida* Schreber) in the eastern Canadian arctic. Bull. Fish. Res. Bd. Canada. no. 118, vii + 97pp. — McLAREN, I. A. (1958b): Some aspects of growth and reproduction of the bearded seal, *Erignathus barbatus* (Erxleben). J. Fish. Res. Bd. Canada. 15, (2), 219-27. — MANSFIELD, A. W. (1957): The breeding behaviour and reproductive cycle of the weddell seal (*Leptonychotes weddelli* Lesson). Falkland Is. Dep. Surv., Sci. Rep., no. 18, 1-41. — MANSFIELD, A. W. (1958): The biology of the Atlantic walrus, *Odobenus rosmarus rosmarus* (Linnaeus) in the eastern Canadian Arctic. Fish. Res. Bd. Canada. MS. Rep. 653: 1-146. — MANSFIELD, A. W. & H. D. FISHER (1960): Age determination in the harbour seal, *Phoca vitulina* L. Nature, Lond., 186, 92-3. — MOHR, E. (1943): Sekundäres Wachstum der Robbenzähne. S. B. Ges. Naturforsch. Freunde Berlin III, Oct.-Dec. 1941: 258-260. — NISHIWAKI, M. & T. YAGI (1953): On the age and the growth of teeth in a dolphin (*Prodelphinus caeruleo-albus*). Sci. Rep. Whales Res. Inst., Tokyo, no. 8: 133-145. — PAULIAN, P. (1955): Sur l'âge et la croissance du leopard de mer, *Hydrurga leptonyx* (de Blainville). Mammalia, 19, (2), 347-356. — PLEHANOV, P. (1933): [The determination of age in seals]. Sovetskii Sever, 4, (1), 111-4. — RAND, R. W. (1956): The Cape fur seal, *Arctocephalus pusillus* (Schreber). Its general characteristics and moult. Union S. Africa. Dept. Commerce & Industry. Div. Fish. Invest. Rept. 21: 5-52. — RASMUSSEN, B. (1957): Exploitation and protection of the East Greenland seal herds. Hvalfangst-tidende 46. Årg. (2), 45-59. — RUUD, J. T. (1945): Further studies on the structure of the baleen plates and their application to age determination. Hvalradets Skr. nr. 29: 1-69. — SCHEFFER, V. B. (1950): Growth layers on the teeth of Pinnipedia as an indication of age. Science 112, No. 2907, 309-11. — SCHEFFER, V. B. & FORD WILKE (1953): Relative growth in the northern fur seal. Growth, 17 (3), 129-45. — SIVERTSEN, E. (1941): On the biology of the Harp Seal, *Phoca groenlandica* Erxl. Hvalradets Skr. nr. 26, 1-166. — SIVERTSEN, E. (1954): A Survey of the eared seals (Family *Otariidae*) with remarks on the Antarctic Seals collected by M/K "Norwegia" in 1928-1929. Sci. Res. Norwegian Antarctic Exped. 1927-1928 et seq., no. 36,

1-76. — TOMES, C. S. (1904): A manual of dental anatomy. London. — WILKE, F., K. NIGGOL & C. H. FISCHER. (1958): Pelagic fur seal investigations. California, Oregon, Washington and Alaska 1958. U. S. Fish & Wildlife Service, Unpubl. Rep., 96 pp.

Address of the author: Dr. R. M. LAWS, Queen Elizabeth National Park, Uganda, East Africa.

Beiträge zur Biologie eines Steppennagers, *Microtus (Phaeomys) brandti* (Radde, 1861)

Freigehege-Versuch

VON HANS REICHSTEIN

Eingang des Ms. 15. 11. 1961

I. Einleitung

1956 nahm Prof. Dr. K. ZIMMERMANN an einer vielmonatigen Forschungsreise nach China teil, die von der Academia Sinica in Peking und der Deutschen Akademie der Wissenschaften zu Berlin gemeinsam getragen wurde. Von hier gelangten außer einem umfangreichen Balgmateriale auch Kleinsäuger lebend nach Deutschland, unter ihnen ein in vieler Hinsicht bemerkenswerter Steppennager, *Microtus (Phaeomys) brandti*. Es stellten sich im Zoologischen Museum Berlin bald Züchterfolge ein. Von der rasch anwachsenden Nachkommenschaft wurden mir einige Tiere für eigene Untersuchungen an der Biologischen Zentralanstalt Berlin in Kleinmachnow überlassen, wofür ich Prof. ZIMMERMANN großen Dank schulde. Wir züchteten *M. brandti* zunächst im Laboratorium weiter, brachten dann jedoch einige Tiere in einen Freilandzwinger, um sie unter verhältnismäßig natürlichen Bedingungen beobachten zu können. Über Ergebnisse dieser Untersuchungen wird im folgenden berichtet. Für Überlassung von Angaben aus seinen Laboratoriumszuchten habe ich Prof. ZIMMERMANN zu danken. Zu Dank verbunden bin ich auch Prof. HEY und Dr. NOLL, die mir die Durchführung solcher Versuche im oben genannten Institut gestatteten.

II. Verbreitung, Vorkommen, Aussehen

Microtus brandti ist Bewohner der hochkontinentalen, zentralasiatischen Steppengebiete. Er bevorzugt die zusammenhängende Grassteppe und ist vor allem auf den in den Senken der Steppenseen-Gebiete gelegenen Wiesen anzutreffen. Sein Verbreitungsgebiet wird begrenzt durch die Transbaikalische Bahnlinie im Norden, durch den etwa 45. nördl. Breitengrad im Süden. Im Osten geht er bis zum Großen Chingan, im Westen bis zum Changai-Gebirge (OGNEW 1950). Die Versuchstiere stammen aus der Umgegend von Manschuli (Innere Mongolei). *Microtus brandti* neigt zu zyklischen Übervermehrungen und spielt daher in der Weide- und Viehwirtschaft der Mongolei eine tragende Rolle. Der Massenwechselrhythmus hat hier allerdings ein ungewöhnlich langes Intervall: die Übervermehrungsgipfel liegen 11-12 Jahre auseinander (DAWAA 1961). Die Steppenwühlmaus (wie *Microtus brandti* im folgenden bezeichnet wird,

OGNEW spricht nur von Brandts Wühlmaus) ist von gedrungener Gestalt. Die Ohren ragen kaum aus dem Fell. Die KRLänge Erwachsener schwankt zwischen 118 und 148 mm, der Schwanz macht mit etwa 19–30 mm nur den fünften bis sechsten Teil der Körperlänge aus (OGNEW). Körpergewichte wurden bis zu 84 g registriert (OGNEW und Angaben von ZIMMERMANN). Männchen werden schwerer als Weibchen.



Abb. 1. *Microtus brandti* im Freigehege vor einem Schlupfloch sitzend. Beachte Scheitelverlauf und Stellung der Augen!

Das Sommerhaar unserer Tiere ist auf dem Rücken sandfarben gelblichbraun (zwischen Avellaneous und Wood Brown, pl. XL der RIDGEWAYSchen Farbtafeln, nach OGNEW zwischen Pinkish Buff und Cinnamon Buff, pl. XXIX), auf der Bauchseite gelblichweiß bis -grau. Das Winterkleid ist in der Farbe einheitlicher, deutlich heller als das Sommerhaar, mehr aschfarben grau und von seidiger Beschaffenheit.

Auffallendes morphologisches Kennzeichen ist die Schädelform (deutlicher Knick der Scheitellinie) mit den relativ hochgestellten großen Augen (Abb. 1). *Microtus brandti* erinnert hierin an *Cynomys*, die nordamerikanischen Präriehunde, an *Marmota* und *Citellus*. Die Übereinstimmungen betreffen indessen nicht nur Gestalt und Aussehen; es gemahnt unsere Wühlmaus auch im Verhalten an die eben genannten Steppenbewohner: Sie ist tagaktiv, gesellig lebend und zeigt alle damit zusammenhängenden sozialen Verhaltensweisen (Warnruf, Bedürfnis nach Körperkontakt u. a.). Es liegt hier zweifellos ein klassisches Beispiel dafür vor, wie „gleiche Anforderungen der Lebensräume oder der Funktion unabhängig von jeder phylogenetischen Verwandtschaft“ (REMANE 1952) zur Ausbildung gleicher „Lebensformtypen“ führen können.

III. Material und Methode

Die Untersuchungen wurden an einer unter ständiger Kontrolle stehenden Freigehege-Population durchgeführt. Der Versuchszeitraum betrug 22 Monate (Mai 1959 bis März 1961). An auswertbarem Material liegen neben den sechs am 15. Mai 1959 eingesetzten Tieren (2 ♂♂, 4 ♀♀) 65 hier geborene (35 ♂, 30 ♀) vor. Hinzu kommen zwei aus den Laborzuchten nachträglich eingebrachte Männchen. Die Steppenwühlmäuse wurden während der Vermehrungsperiode wöchentlich zweimal, sonst in 8–14-tägigen Abständen mit Lebendfallen gefangen, gewogen (Tafelneigungswaage mit 0,5 g Intervallen) und die Weibchen auf ihren Fortpflanzungszustand hin untersucht (geöffnete Vagina, Gravidität, gesetzter Wurf). Jungtiere verlassen mit 4–6 g (2–3 Wochen alt) erstmalig den Bau. Sie lösen in diesem Alter die Fallen nur gelegentlich aus. Wir bemühten uns, sie mit der Hand zu greifen, was sich unschwer bewerkstelligen läßt. Alle Tiere erhielten eine individuelle Markierung durch Zehenamputation, die Männchen während der Vermehrungsperiode eine zusätzliche, einheitliche und mit bloßem Auge wahrnehmbare Kennzeichnung durch Felleinschnitte auf dem Rücken. Die Geschlechtsbestimmung erfolgte beim ersten Gefangenwerden nach sorgfältiger Prüfung der äußeren Genitalien. Spätere Korrekturen erwiesen sich als notwendig.

Das Freigehege war begrenzt durch ein 1,5 m hohes, innen verputztes Mauerwerk, das ebenso tief in den Boden reichte. Es wurde nach oben zum Schutze gegen Mäusejäger (Katzen, Greifvögel) durch Maschendraht abgedeckt. Trotzdem wußte sich eine Katze an einer brüchigen Stelle im Draht Zugang zu verschaffen. Ihr fielen zwischen dem 2. und 9. 9. 1960 neun Wühlmäuse zum Opfer. Den stark sandigen Boden des 9 × 12 m großen Zwingers deckte zu Versuchsbeginn eine Grasnarbe, die noch im Verlaufe des ersten Versuchsjahres von den Wühlmäusen völlig abgeweidet wurde. Zugefüttert wurden Kartoffeln, Möhren, Rüben, Äpfel, Eicheln (mit Vorliebe im Herbst eingetragen), Raps, Hafer und Weizen, gelegentlich auch gekeimtes Getreide, Gras und Klee. Im Gehege befanden sich Wildlinge von Birne, Pflaume und Süßkirsche. Die Grundfläche des Freilandzwingers war zum Zwecke besserer Lokalisierung der gefangenen und beobachteten Tiere in Quadratmeter eingeteilt.

IV. Ergebnisse

A. Lebensweise und Verhalten

Microtus brandti lebt in sozialen Verbänden und weicht damit von für Microtinen bisher Bekanntem völlig ab. Er hat Verhaltensweisen entwickelt, die ihn als ausgesprochen soziales Lebewesen kennzeichnen (z. B. Warnruf, Bedürfnis nach Körperkontakt). Vergleichbares finden wir nur noch bei den Marmotini (*Marmota*, *Cynomys*, *Citellus*) unter den Sciuromorpha, bei den Chinchillidae (*Lagostomus*, *Lagidium*) unter den Hystricomorpha, bei *Rattus* und vielleicht auch *Ctenodactylus*, den sog. Kammfingern. Die Übereinstimmungen im Verhalten zwischen der Steppenwühlmaus und dem nordamerikanischen Präriehund, über den KING (1955) in einer ausführlichen Arbeit berichtet, sind z. T. so weitreichend, daß man bei der Lektüre dieser Arbeit unwillkürlich an die Steppenwühlmaus erinnert wird. Der Text könnte über weite Strecken für *Microtus brandti* stehen!

1. *Bauanlage und Wechselsystem*: Steppenwühlmäuse legen unterirdische Baue an, über deren Entstehung wir durch OGNEW (1950) und DAWAA (1961) gut unterrichtet sind. Von den einfachen, blind endenden Unterschlupfröhren bis zu den Großbauten gibt es alle Übergänge. Die großen Bauanlagen übertreffen an Kompliziertheit die der einheimischen kleinen Wühlmäuse bei weitem. Man findet in ihnen neben den Nestkammern der Nahrungsspeicherung dienende Hohlräume, die mit max. 18 cm Durchmesser und 120 cm Länge erstaunliche Ausmaße erreichen (OGNEW 1950). Bei nach Versuchsende durchgeführten Grabungen im Freigehege wurde ein großer Kessel von fast kugelförmiger Gestalt mit einem Durchmesser von rund 50 cm freigelegt. Seine Sohle lag 65 cm unter der Oberfläche. Er war mit zerschlissenen Blättern und Gräsern, mit Eicheln und Getreide angefüllt, hatte also Vorratskammerfunktion. Daß diese Bauanlage gleichzeitig als Überwinterungsbau diente, erschlossen vielwöchige, unmittelbare Beobachtungen während der kalten Jahreszeit. Auch die Fallenfänge und Laufspuren im Schnee ließen keinen Zweifel darüber aufkommen, daß die Gehegepopulation gemeinsam in einem Bau überwinterte. Schon Ausgang des Sommers wurde durch folgende bemerkenswerte Veränderung im Verhalten der Tiere eine solche Möglichkeit angedeutet. Während im Sommerhalbjahr im ganzen Gehege gegraben wurde, richtete sich von September an die Wühltätigkeit *aller* Tiere in immer stärkerem Maße auf nur *einen* Bau – eben den später freigelegten. Daß hier unterirdische Hohlräume größeren Ausmaßes und damit auch besonderer Funktion entstanden, ließen die ausgeworfenen Sandhaufen erkennen, die täglich an Umfang zunahmen und bald zu einem großen verschmolzen, der von den „normalen“ Wühlhaufen merklich abstach.

Mit dem Beginn geschlechtlicher Tätigkeit im Frühjahr verlor der Zentralbau dann

seine Bedeutung. Die Wühlmäuse verteilten sich wieder über die ganze Fläche, richteten alte Baue erneut her oder waren mit der Herstellung neuer beschäftigt.

Die Baue der Steppenwühlmäuse standen durch Laufpfade miteinander in Verbindung; ihre Zahl nahm mit der der Schlupflöcher und dem Alter der Kolonie zu. Mit der Vernichtung des niederen Pflanzenwuchses durch die Gehegebewohner ging zwar ein Verschwinden der augenfälligen Laufstege einher; es hielten indessen die Tiere auch in dem jeder grünen Vegetation baren Gehege bestimmte Laufrichtungen ein – unübersehbar vor allem beim Eintragen von Wintervorräten – die sich selbst auf dem bloßen Sandboden bald als Wechsel manifestierten und besonders in Bau-nähe nicht zu übersehen waren. Es war den Wühlmäusen aber auch jede andere Stelle des Zwingers bekannt, bewegten sie sich doch überall mit großer Vertrautheit.

2. *Aktivität: Microtus brandti* ist reines Tagtier. Er erscheint bald nach Sonnenaufgang und verschwindet erst wieder in der Dämmerung. Dieser 24-Stunden-Periodik scheint eine zweite, kurzfristigere untergeordnet mit einem Aktivitätsmaximum am Vormittag und einem zweiten am späten Nachmittag. Eine entsprechende Aktivitätsverteilung zeigen nach POPPENHAGER (n. CALHOUN aus EIBL-EIBESFELD 1955) auch nordamerikanische Ziesel (*Citellus tridecemlineatus*). Nach OGNEW (1950) ist die Steppenwühlmaus „fast den ganzen Tag tätig, mit Ausnahme der heißesten Mittagsstunden . . . Gegen Abend sind sie am lebhaftesten, . . .“, was unserer Beobachtung etwa entspricht. Für den ebenfalls ausschließlich tagaktiven *Cynomys ludovicianus* hat KING (1955) eine sekundäre Rhythmik nicht nachweisen können, vermerkt jedoch, daß er „more concentrated feeding efforts just after sunset“ glaubt wahrgenommen zu haben.

Die „tägliche Aktivitätsmenge“ (OSTERMANN 1956) von *Microtus brandti* ändert sich im Jahresablauf entsprechend der Tageslängen-Abnahme vom Sommer zum Winter und umgekehrt. Sie beträgt in den Wintermonaten nur einen Bruchteil der im Sommer registrierten; man sieht dann lediglich um die Mittags- bis Nachmittagszeit Tiere außerhalb des Baues.

Zu den saisonbedingten Schwankungen der täglichen Aktivitätsmenge treten solche, die vom täglichen Wettergeschehen bestimmt werden. An warmen, sonnenscheinreichen Tagen ist die ganze Population „auf den Beinen“, an trüben und kalten Tagen lediglich einige Tiere immer nur für kurze Zeit. Regenwetter vertreibt alle von der Oberfläche. Der aktivitätshemmende Charakter niederer Temperaturen kam überzeugend zum Ausdruck, als mit dem plötzlichen Kälteeinbruch im Winter 1959 (6. Dezember 1959) die Bewegungsaktivität unvermittelt reduziert wurde.

Das Wärmebedürfnis der Steppenwühlmäuse ist außerordentlich hoch. Dafür sprechen die folgenden Befunde. Jungtiere und Halberwachsene vor allem sitzen an schönen Tagen oft minutenlang vor einem Schlupfloch, den Rücken oder eine Körperseite den wärmenden Sonnenstrahlen zugewandt. Und ferner: An kalten aber sonnigen Herbst- und Wintertagen fingen wir *M. brandti* vorwiegend in den Fallen, die nicht im Schatten der Gehegemauer standen.

3. *Fortbewegung: Microtus brandti* vermag sich auf den relativ kurzen Beinen sehr schnell fortzubewegen. Er steht in dieser Hinsicht der Feldmaus nicht nach. Er ist weniger plump, als sein Habitus vermuten läßt. Ich hatte wiederholt Gelegenheit zu beobachten, wie sich Tiere in einer Gehegeecke hochzustemmen versuchten. Über 30 cm kamen sie jedoch nicht hinaus. Auch die unteren schrägstehenden Partien der Obstbäume wurden erklimmen. Im Terrarium gehaltene Tiere erkletterten häufig die aus Draht bestehende Seite des Käfigs und schnellten sich dann mit einem rückwärtigen Salto wieder zu Boden (n. Beobachtungen an ZIMMERMANNschen Zuchttieren). Während der Nahrungssuche kriechen sie langsam schreitend vorwärts, „mit dem Bäuchlein auf der Erde schleifend“ (OGNEW), den breiten Körper oft lang ausgestreckt. Bei Gefahr verschwinden sie blitzschnell im Bau. Sich jagende Tiere fallen leicht in

den Galopp und brechen dann aus den Wechsellagen aus. Diese Wechsellagen verlieren – wie bereits betont – auch dann nicht an Bedeutung, wenn sie mit dem Verschwinden der niederen Vegetation an Augenfälligkeit einbüßen.

Durch Gefahr zum Aufsuchen des Baues veranlaßte Tiere kommen schon Sekunden später wieder zum Vorschein. Sie erwecken dadurch den Eindruck von außerordentlich neugierigen Geschöpfen und gleichen hierin den Murmeltieren. Das Verlassen des Baues erfolgt in Etappen, erst wird die obere Schädelpartie sichtbar mit den Augen, dann erscheint der Kopf und ruckweise schließlich der ganze Körper. Bevor sie ihrer Tätigkeit erneut nachgehen, verharren sie noch eine Weile halbaufgerichtet im Bauausgang sitzend.

Steppenwühlmäuse halten im Laufen oft inne, um sitzend oder mit halberhobenem Körper zu sichern (Abb. 2). Sie vermögen sich auch völlig senkrecht aufzurichten, frei



Abb. 2. *Microtus brandti* sichernd, halbaufgerichtet auf den Hinterpfoten stehend

auf den Hinterpfoten stehend, wobei der kurze Schwanz wohl Stützfunktion hat. Der Kopf wird in der Waagerechten gehalten.

In eine besondere, stereotyp erscheinende Fortbewegungsweise fallen die Tiere beim Eintragen der Wintervorräte. Es wird hierüber im folgenden Abschnitt berichtet.

4. Ernährung: Über die Ernährung der Steppenwühlmäuse sind wir durch ALLEN (1940) und OGNEW (1950) gut unterrichtet. Während der Ve-

getationsperiode werden in erster Linie grüne Pflanzenteile aufgenommen. In den Wintermonaten leben die Tiere von eingetragenen Vorräten, die sich aus Wurzeln, frischen Kräutern und Gräsern zusammensetzen.

Im Freilandzwinger fiel die grüne Vegetation den Wühlmäusen bereits im ersten Versuchsjahr zum Opfer. Kahlstellen entstanden zunächst um die Schlupflöcher, weiteten sich immer mehr aus und gaben am Jahresende der Gehegefläche das Gepräge. Im Frühjahr des zweiten Versuchsjahres trieben die Gräser zwar wieder aus, wurden aber sofort abgefressen. Ebenso erging es den Unkräutern. Verschont blieb lediglich die Nachtkerze (*Oenothera biennis*), deren Blattrosetten neben vereinzelt entstehenden Moospolstern das einzige Grün ausmachten. Das Verschwinden der niederen Vegetation geht zweifellos auch zu Lasten der regen Wühltätigkeit, sah man doch die Gräser und Kräuter unter den ausgeworfenen Sandhaufen förmlich verschwinden.

Die Nahrungseinverleibung erfolgt bei den Steppenwühlmäusen in der für die meisten Microtinen typischen Weise: Grüne Pflanzenteile werden abgebissen und dann „aus der Hand“ verzehrt; andere kleine Nahrungsbrocken (auch noch Eicheln) werden zwischen die Hände genommen und Stück für Stück abgenagt.

Das Anlegen von Futtermitteln ist unter Nagetieren weit verbreitet (*Arvicola*, *Cricetus* u. a.). Wie wenig indessen im einzelnen hierüber bekannt ist (Umfang und Intensität der Nahrungshorung, umwelt- und erbbedingte Abhängigkeit dieses Verhaltens) geht aus Angaben von STEIN (1958) für die Feldmaus hervor. *Microtus brandti* gehört nun – soweit unsere Beobachtungen an der Gehegepopulation gezeigt haben –

zu denjenigen Nagern, die regelmäßig Vorratswirtschaft betreiben. Hierbei ist bemerkenswert, daß die Intensität des Sammeltriebes gegen Mitte bis Ende September beider Versuchsjahre eine außerordentliche Steigerung erfuhr. Jeweils kurze Zeit nach dem Einbringen zusätzlicher Nahrung in Form von Eicheln, Möhrenstücken, Hafer oder Weizen bot sich uns stets das folgende Bild. Zwischen dem Zentralbau und dem Futterplatz entspann sich ein reger Verkehr. Anfangs waren immer nur einige Tiere mit dem Eintragen der Nahrung beschäftigt, bald aber richtete sich darauf die Tätigkeit der ganzen Population. Die Wühlmäuse liefen ungestüm hin und her, sie stürzten förmlich aus dem Bau, hasteten zum Futter, ergriffen ein Stück oder auch mehrere und eilten, wiederum ohne innezuhalten und zu sichern, zum Bau zurück, dabei oft in den Galopp fallend. Schnellere überholten die Langsameren, Entgegenkommende stießen zusammen, weil sich das alles nur auf zwei oder drei Wechselln zutrug. Die Fortbewegung erschien stereotyp. Die Wühlmäuse pendelten hin und her, bis das letzte Nahrungsstück verschwunden war. Wurde das Futter in den vier Gehegeecken geboten, dann liefen die Mäuse sternförmig auseinander. Die Tiere konnten auch dann zum Eintragen von Vorräten — also zu verstärkter Aktivität — veranlaßt werden, wenn die normale oberirdische Aktivität bereits im Abklingen begriffen war (bei Einbruch der Dunkelheit).

5. *Innerartliche Beziehungen*: Im Verlaufe der Freigehege-Untersuchungen über das Wachstum und die Fortpflanzung von *Microtus brandti* bot sich reichlich Gelegenheit zum Studium der intraspezifischen Beziehungen. Zwar wurden Beobachtungen hierüber mehr gelegentlich als systematisch angestellt, es lassen indessen die vorliegenden Befunde schon jetzt erkennen, daß sich die Steppenwühlmaus in ihrer sozialen Struktur von der aller anderen daraufhin untersuchten Microtinen unterscheidet. *Microtus brandti* lebt in sozialen Verbänden, die weit über das hinausgehen, was bei *Microtus arvalis* als Nestgemeinschaft bekannt geworden ist (FRANK 1953). Zweifellos erfolgt hier wie dort der Zusammenschluß zu einem Verband auf der Grundlage der Mutterfamilie. Während aber die Nestgemeinschaften der Feldmaus nur „kleine Sozialgebilde auf Zeit“ sind (REMANE), die nicht viel mehr als die elementarste Form sozialer Beziehungen darstellen (Mutter-Nachkommenschaft bis zur 2. Generation), bilden die Steppenwühlmäuse umfangreiche soziale Verbände, vergleichbar nur den „coteries“ (KING 1955) nordamerikanischer Präriehunde (*Cynomys ludovicianus*) oder den Kolonien der Alpenmurmeltiere (*Marmota marmota*), deren Mitglieder sich persönlich kennen (individuell gebundener Verband, Gegensatz: anonym gebundener, KRAMER 1950), jedoch nicht blutsverwandtschaftlich verbunden sein müssen.

Werfen wir im folgenden einen Blick vor allem auf die Verhaltensweisen, die *Microtus brandti* als ausgesprochen soziales Tier kennzeichnen.

Als eines der bemerkenswertesten Merkmale der Steppenwühlmaus verdient ihre große Verträglichkeit hervorgehoben zu werden. Die Mitglieder der Population tolerieren einander in hohem Maße. Eine Ausnahme machen lediglich erwachsene Männchen, die sich während der Sexualperiode befehden. Auseinandersetzungen zwischen adulten Weibchen sind dagegen nie beobachtet worden. Ihre uneingeschränkte Beweglichkeit im ganzen Gehege und die völlige Vertrautheit bei Begegnung mit Gleichgeschlechtlichen auch während der Paarungszeit legte frühzeitig die Vermutung nahe, daß *Microtus brandti* zu den ausgesprochen gesellig lebenden Formen zu stellen ist. In dieser Auffassung sind wir im Verlaufe der weiteren Beobachtungen dann auch immer wieder bestärkt worden. Unsere Steppennager gleichen hierin völlig den nordamerikanischen Präriehunden, die in sozialer Gemeinschaft leben und von denen KING (1955) sagt, sie seien „highly tolerable“, ausgenommen auch hier die geschlechtsreifen Männchen während der Paarungszeit!

Ob das Aufgehen im sozialen Verband bei *Microtus brandti* zum völligen Verluste des Individualreviers bei Weibchen mit vielleicht gemeinsamer Jungenaufzucht geführt hat oder ob nicht vielmehr adulte Weibchen doch einen eigenen Bereich bean-

sprechen, der allerdings ganz auf den Nestraum beschränkt sein müßte, hat sich nicht nachweisen lassen. Für die erste Auffassung spricht, daß sich die Tiere nach gemeinsamer Überwinterung wieder über die ganze Gehegefläche verteilen und überall Baue anlegen, ohne daß allerdings von den einzelnen ganz bestimmte Bezirke innegehalten wurden. Andererseits war nicht zu übersehen, daß die Nestjungen, soweit sie in noch unbeholfenem Zustand an die Oberfläche kamen, stets aus Schlupflöchern im mittleren Gehegedrittel auftauchten. Die Verletzungen, die bei drei adulten Weibchen am Schwanz und Hinterrücken auftraten, dürften andere als Revierstreitigkeiten zur Ursache haben (Auseinandersetzungen mit Männchen während der Sexualperiode).

Daß geschlechtlich aktive Männchen in heftigen Streit geraten, ist dagegen vielfach beobachtet worden. Im Verlaufe solcher Auseinandersetzungen kommt es zu anhaltenden Verfolgungen, zu Beißereien bei Begegnung und erregtem Absuchen des ganzen Zwingers beim Verschwinden des Rivalen. Zu prüfen bleibt, ob hierbei bestimmte Rangordnungsverhältnisse eingehalten werden, in der Form etwa, daß ein Männchen über alle anderen dominiert oder nur eines den Angriffen aller oder lediglich eines ganz bestimmten ausgesetzt ist.

Die soziale Veranlagung kommt überzeugend bereits im Verhalten der eben dem Nest entwachsenen Jungtiere zum Ausdruck. Den anfänglich nur schüchternen Ausflügen an die Oberfläche folgen bald solche in die weitere Umgebung des Baues, und schon nach wenigen Tagen sind die jungen Wühlmäuse im ganzen Gehege „zu Hause“ (vergl. hierzu die Gehegeversuche an Feldmäusen, FRANK 1954, REICHSTEIN 1960). Sie werden von allen Erwachsenen erkannt und toleriert und genießen völlige Gleichberechtigung. Das deckt sich völlig mit Angaben von KING (1955) für die Präriehunde, wonach auch diese Art eine Hierarchie zwischen den Altersklassen vermissen läßt. Die frühe Gleichstellung der Jungtiere hat ihre eigentliche Ursache zweifellos darin, daß ihr Verhalten bald nach dem Selbständigwerden dem der Erwachsenen gleicht: Sie vermögen Männchen zu machen, Warnrufe auszustoßen und tragen auch Futter ein. Erwähnung verdient, daß auch die Jungen der ebenfalls gesellig lebenden Alpenmurmeltiere schon frühzeitig, „nach dem erstmaligen Verlassen des Baues . . . meist das gleiche Verhalten wie Erwachsene zeigen, soweit dies nicht etwa sexueller Natur ist.“ (PSENNER 1960).

Das Zusammenleben in einer Gruppe setzt zwar Aufgabe des individuellen Reviers voraus, bedingt jedoch nicht eine Reduktion des Revierverhaltens schlechthin. Den Trieb zur Arealverteidigung zeigen die sozialen Formen in gleichem Maße wie die solitär lebenden, er ist bei jenen aber auf das gesamte von der Kolonie (Sippe, Rudel) bewohnte Territorium bezogen. STEINIGER (1950) hat den Nachweis für die Wanderratte erbracht, KING (1955) für nordamerikanische Präriehunde.

Nach Beobachtungen im Freilandzwinger verhalten sich auch Steppenwühlmäuse gegenüber Kolonie-(Revier-)Fremden aggressiv. Von zwei am 7. Juli 1959 nachträglich ins Gehege ausgesetzten Männchen (41 und 44 g Körpergewicht) wurde das eine 10 Tage später tot aufgefunden. Das zweite konnte sich zwar behaupten; blutige Stellen am Schwanz und Hinterrücken und schließlich Schwanzverlust waren jedoch untrügliche Zeichen heftiger Auseinandersetzungen mit Eingessenen.

Das gegenseitige Erkennen der Kolonienmitglieder erfolgt zweifellos auf olfaktorischer Grundlage. Bei Begegnung werden häufig (aber nicht immer) die Nasen- und Mundpartien kurz zusammengebracht (Abb. 3). Diese Art der Kontaktnahme ist unter Nagetieren weit verbreitet, eine besondere Bedeutung dürfte ihr bei sozial lebenden Arten zukommen. MÜLLER-USING (1954) hat Murmeltiere oft beim „Schnäuzeln“ beobachtet, KING (1955) teilt Entsprechendes für Präriehunde mit. Er bezeichnet dieses Verhalten sehr treffend mit „identification kiss“. Es läßt die Existenz eines kolonieeigenen Geruches notwendig erscheinen.

Als ein ganz wesentliches Kennzeichen sozialer Kommunikation haben Warn-

laute zu gelten. Sie spielen im Leben sozialer Tiere eine hervorragende Rolle. Weiten Kreisen geläufig ist der Schrei des Murmeltieres, ein hoher kurzer, pffartiger Laut, dessen Bedeutung als Warnruf trotz gegenteiliger Auffassung (BOPP 1955) nicht in Zweifel zu stellen ist (ZIMMERMANN 1955, MÜLLER-USING 1956). Bekannt ist ferner das Pfeifen des Ziesels, das bei Gefahr ertönt und „von allen Tieren der Kolonie verstanden wird“. Zur Ausbildung recht differenzierter Warnlaute ist es nach FITCH (aus BOURLIERE 1954) bei den Kalifornischen Erdhörnchen gekommen, nach KING (1955) auch bei den Präriehunden.

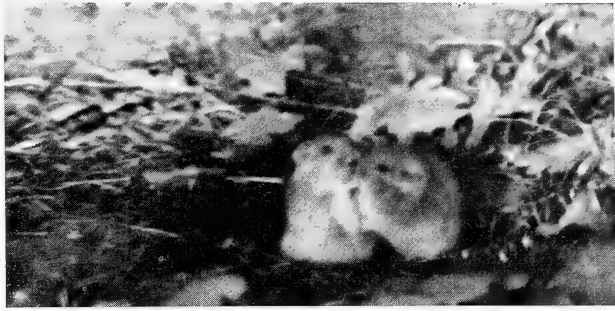


Abb. 3. Orale Kontaktaufnahme, „identifikation kiss“

Über eine Lautgebung mit eindeutiger Warnfunktion verfügen nun auch unsere Steppenwühlmäuse. Bedeutung als Warnlaut hat hier ein ganz hoher, metallisch klingender, einmal kurz ausgestoßener Schrei, der alle Koloniemitglieder zu blitzschnellem Verschwinden in die Schlupflöcher veranlaßt. Er wird u. a. ausgelöst durch plötzliches Erscheinen eines Beobachters am Freilandzwinger; schon das rasche Vorzeigen des Kopfes genügt. Warnen können alle Tiere der Kolonie, selbst die noch kleinen mit entsprechend hoher Stimme. Diesem Warnruf folgt oft eine längere Rufreihe, bestehend aus einem hohen kurzen Laut, der in ganz schneller Reihenfolge ausgestoßen wird. Das lautgebende Tier gerät dabei in ein regelrechtes Zittern. Es handelt sich hier zweifellos um einen Erregungslaut, der in modifizierter Form später Warnfunktion erlangt hat. Daß immer nur ein Tier der Kolonie warnt, ist naturgemäß, aber auch die Erregungslaute läßt nur eines hören, nach unseren Beobachtungen stets das warnende.

Eine Lautäußerung nestjunger Steppenwühlmäuse verdient noch mitgeteilt zu werden. Ein Wurf der ZIMMERMANNschen Zuchten reagierte auf Telefonläuten mit einem deutlich wahrnehmbaren Gezitschere, das an Girlitzgesang erinnerte.

In jüngster Zeit haben KOCK und SCHOMBER (1961) Freilandbeobachtungen an *Ctenodactylus gundi*, einem ebenfalls gesellig lebenden Nagetier felsiger Gebiete afrikanischer Trockensteppen, mitgeteilt, woraus zu entnehmen ist, daß auch diese Art bei Gefahr warnt. Warnfunktion hat vor allem wohl ein kurzer, dem blitzschnellen Verschwinden vorausgehender Pfiff, während das als Warnlaut bezeichnete „schlagende, zirpende Pfeifen, welches mit dem Mißtrauen an Lautstärke zunimmt“, eher als Erregungslaut zu deuten ist.

Über ein für Microtinen ungewöhnliches Verhalten, das unter gesellig lebenden Nagern jedoch nicht ohne Parallele ist und als weiteres Merkmal hoher sozialer Veranlagung Beachtung verdient, sei im folgenden berichtet. Steppenwühlmäuse halten sich im Ruhezustand nicht nur vereinzelt, sondern auch in engem Körperkontakt auf der Oberfläche auf. Wir haben solche Anhäufungen zahlreicher Tiere auf kleinstem Raume erstmalig am 24. September 1959 um die Mittagszeit beobachtet, wiederholt dann in der Folgezeit. Ich hatte Gelegenheit, am 16. Oktober 1959 fotografische Aufnahmen von mindestens 10 an der nördlichen Gehegewand zu einer regelrechten Kugel aufgetürmten Tieren zu machen. Die dicht beisammensitzenden Tiere verschwanden zwar bei meinem Einstieg ins Gehege nach kurzem Warnpffiff blitzartig in den Bauen, tauchten jedoch bald wieder auf (die ersten schon nach 30 Sekunden) und krochen unmittelbar vor meinen Augen (Entfernung etwa 5 m) an der gleichen Stelle, die sie kurz vor-

her verlassen hatten, erneut zu einem dichten Knäuel zusammen, wobei die später erscheinenden auf die bereits dasitzenden hinaufzukriechen trachteten (Abb. 4). Entsprechende Angaben liegen auch für Präriehunde und Murmeltiere vor. Bei KING (1955) lesen wir über *Cynomys ludovicianus*: „The animals frequently rest outside the burrows while they are in physical contact with each other.“ Und von *Marmota marmota* weiß MÜLLER-USING (1954) zu berichten, „... daß die Tiere ... stundenlang in engstem Kontakt beieinander liegen; auch adulte Stücke tun das“.

Diese taktile Kommunikation ist zweifellos Ausdruck einer starken „attraction mutuelle“ (GRASSÉ aus TEMBROCK 1956), die sekundär ökologische Bedeutung erlangt hat (Wärmehaushalt).

In den Kreis sozialer Verhaltensweisen ist schließlich auch das gemeinsame Anlegen des Überwinterungsbaues zu stellen. Es richtet sich — wie weiter oben bereits mitgeteilt



Abb. 4. *Mikrotus brandti* in engem Körperkontakt auf der Erdoberfläche an der Gehegemauer (Okt. 1959)

— von einem bestimmten Zeitpunkte an (etwa nach dem Heranwachsen des letzten Wurfes) die Wühltätigkeit aller Tiere auf nur einen Bau, der dadurch bald erhebliche Dimensionen erreicht und im folgenden der Nahrungsspeicherung ebenso dient wie dem gemeinsamen Aufenthalte während der Wintermonate. Was die Wühlmäuse veranlaßt, an nur einer Stelle zu graben, lohnte eine Nachprüfung in eingehenderen

Versuchen. Wir können vorläufig mit TINBERGEN (n. TEMBROCK 1956) nur annehmen, daß ein Trieb vorhanden ist, der die Angehörigen einer Art veranlaßt, „einige oder alle Instinkthandlungen ... in nahem Beisammensein zu vollziehen“.

Das Thema Innerartliche Beziehungen ist mit einer Darstellung der Beziehungen zwischen Individuen einer Sozietät nicht erschöpft. Es hätten Ausführungen zu folgen über Beziehungen, die zwischen den Angehörigen verschiedener sozialer Verbände gegeben sind. Wir vermögen hierüber nichts auszusagen, da es im Freilandzwinger zur Bildung nur einer Kolonie gekommen ist. Immerhin besteht Grund zur Annahme, daß zwischen den sozialen Verbänden von *Microtus brandti* Verhältnisse entwickelt sind, die denen von KING (1955) für die „coteries“ einer „prairiedog-town“ beschriebenen zumindest in großen Zügen gleichen (deutliche Revierbegrenzung, Überwechseln von geschlechtsreifen Männchen u. a.).

B. Fortpflanzungsleistung

Werfen wir im folgenden einen Blick auf die Reproduktionsleistung. Im Schrifttum finden sich nur spärliche Angaben (ALLEN 1940, OGNEW 1950). Die maximale Wurfgröße wird mit 12 beziffert. Mitte Mai tauchen die ersten Jungtiere auf (was auf einen Fortpflanzungsbeginn Ende März schließen läßt), die letzten werden im Juli gefangen. Mindestens 2–3 Würfe pro Weibchen und Jahr werden für möglich gehalten (OGNEW), nach ALLEN „appear to be two broods of young“. OGNEW spricht von zwei Vermehrungszyklen (im Frühjahr und Herbst). Sehen wir uns dazu die Ergebnisse der Gehegeversuche an.

1. *Fortpflanzungsdauer*: Als Fortpflanzungsperiode wird der Zeitraum zwischen dem ersten Auftreten von Weibchen mit perforierter Vagina und dem letzten Wurf definiert. Die Geschlechtsaktivität setzte in beiden Versuchsjahren früh ein, 1960 zwischen dem 12. und 19. Februar (am 12. Februar noch kein Weibchen mit Vaginalperforation, am 19. Februar drei; am 18. Februar erste Paarungen beobachtet), 1961 ebenfalls in der zweiten Februardekade, zwischen dem 13. und 22. Februar. Entsprechend fielen die ersten Würfe: im ersten Jahr zwischen dem 11. und 15. März, im zweiten noch vor Mitte des gleichen Monats.

Unterschiedlich war dagegen der Termin der Fortpflanzungseinstellung. 1959 gebaren von fünf adulten Weibchen noch vier in der ersten Augustwoche, 1960 noch zwei von sieben adulten bereits in der letzten Julidekade, genauer zwischen dem 23. und 26. Juli. Ob hier ein Zusammenhang zwischen dem Vermehrungsabschluß und der Populationsdichte besteht, wie er für eine Reihe von Microtinen nachgewiesen werden konnte (CLARKE 1955, KALELA 1957, PELIKAN 1959, REICHSTEIN 1960), läßt sich wegen zu geringen Materialumfanges nicht entscheiden. Erwähnt sei immerhin, daß im Jahre früher Einstellung der Fortpflanzung im Juni (Juli) 24 (22) subadulte bis adulte Wühlmäuse das Gehege bewohnten, im Jahre davor (1959) mit der längeren Sexualperiode dagegen nur 4 (5)!

Die Fortpflanzungsperiode von *Microtus brandti* umfaßt unter unseren Breiten also einen Zeitraum von 4 bis 5 Monaten. Das entspricht sicher den natürlichen Verhältnissen, werden doch in der Mongolei schon im August keine Jungtiere mehr gefangen.

2. *Wurfgröße*: Für Wurfgrößenangaben stehen lediglich Ergebnisse der ZIMMERMANNschen Zuchten zur Verfügung. Aus 22 Würfen ergibt sich ein mittlerer Wert von 5,0. Er liegt damit über dem bei *Microtus arvalis* gefundenen. Auf der Grundlage repräsentativen Materials errechnet sich hier ein Mittel von 4,2 (REICHSTEIN 1960). Wurfgrößenermittlungen an Gehegematerial stoßen auf Schwierigkeiten; um die Nester freizulegen, sind Grabungen erforderlich, die aus verschiedenen Gründen unterblieben. Nun kommen zwar die Jungtiere bereits mit knapp 3 Wochen an die Oberfläche, ihre Zahl repräsentiert jedoch nicht die der Geborenen, da ein Teil der Nestjungen der Säuglingssterblichkeit zum Opfer fällt. Es kann dafür ein unmittelbarer Beweis nicht erbracht werden. Daß jedoch mit z. T. erheblichen Verlusten unter den Säuglingen auch hier gerechnet werden muß, steht nach Untersuchungen an zahlreichen anderen kleinen Nagern außer Zweifel (PARKES 1923, RANSON 1941, WIJNGAARDEN 1954 u. a.). Wir sind geneigt, die folgenden Befunde ebenfalls nach dieser Richtung hin zu deuten.

Im Verlaufe zweier Vermehrungsperioden wurden im Freilandzwinger mindestens 20 Würfe gesetzt. Bei Annahme einer durchschnittlichen Wurfgröße von 5 (s. oben)¹ sind das einhundert Nachkommen. Von uns markiert wurden aber nur 65. 35 der angenommenen 100 Nestjungen sind also vor dem erstmaligen Verlassen des Baues gestorben. Diese Zahl ist nicht als ausnehmend hoch anzusehen (35 %), wie ein Vergleich mit den Daten aus Feldmauszuchten lehrt: Von 2709 Geborenen sind bis zum Alter von 4 Wochen 29,5 % gestorben (REICHSTEIN 1960).

In den *Microtus brandti*-Zuchten im Berliner Museum wurden maximal 8 Junge gesetzt. Eine obere Grenze stellt dieser Wert sicher nicht dar; es sind — wie bei anderen Microtinen — im Extremfalle 11 bis 12 Nachkommen in einem Wurf zu erwarten.

3. *Wurfzahl und Wurfintervall*: Über die Zahl der je Weibchen im Verlaufe einer Fortpflanzungsperiode gesetzten Würfe sind wir bei allen Wühlmäusen noch immer ungenügend unterrichtet. Dieser Mangel wird verständlich, wenn man bedenkt, daß solche Daten nur auf dem Wege über das Markierungsverfahren zu erlangen sind (mark-and-release-trapping). Für unter Freigehegebedingungen lebende Feldmäuse haben sich bisher maximal 4 (5?) Würfe, für Freilandtiere 3 nachweisen lassen. Wie

¹ Wir sind befugt, für Freilandtiere eine gleich hohe Wurfgröße wie für Laboratoriumstiere anzunehmen (REICHSTEIN 1960).

sich die Verhältnisse bei den Steppenwühlmäusen gestalten, kann nur am Beispiel einer Vermehrungsperiode, der des Jahres 1960, dargestellt werden.

Höchstleistungen hinsichtlich Wurfzahl sind — ganz allgemein gesprochen — nur von den überwinterten Weibchen zu erwarten, da allein sie wegen frühestmöglichem Fortpflanzungsbeginn eine maximale Ausschöpfung dieser Seite des Reproduktionspotentials gewährleisten, vorausgesetzt immer ein Überleben der Sexualperiode. Nur 5 der 30 Weibchen unserer Gehegepopulation erfüllen diese Voraussetzung, sie haben den Winter 1959/60 überstanden und auch das Ende der Fortpflanzungsperiode 1960 erreicht. Von dreien dieser fünf Tiere (♀♀ Nr. 7, 20, 21) sind nun je 4 Würfe gesetzt worden, ein fünfter mit großer Wahrscheinlichkeit von Weibchen 20. Es handelt sich hier zweifellos um eine Höchstleistung, die der bei *Microtus arvalis* gefundenen entspricht. Höhere Werte sind wegen der Kürze der Vermehrungsperiode auch im Freiland nicht zu erwarten. Zwei der überwinterten 5 Tiere (♀♀ 29, 32) haben nur je einmal geworfen (am Anfang der Sexualperiode), obwohl beide bis zum Ende dieser Periode lebten.

Aus diesen sehr bescheidenen Daten (1 x 5 Würfe, 2 x 4 Würfe, 2 x 1 Wurf), denen kaum mehr als orientierender Charakter zukommt, errechnet sich eine mittlere Wurfzahl von drei je Weibchen und Fortpflanzungsperiode. Nun sind Höchstleistungen zwar von theoretischem Interesse, das populationsdynamische Geschehen wird jedoch durch die Leistungen aller an der Vermehrung beteiligten Weibchen bestimmt, also auch derjenigen, die im Verlaufe der Fortpflanzungsperiode geboren werden oder noch vor ihrem Ablaufe sterben. So sind z. B. von den März-Geborenen noch höchstens 3 Würfe im gleichen Jahre, von den April-Geborenen noch zwei zu erwarten usw. Tatsächlich haben die im März/April gesetzten Weibchen unserer Population maximal nur noch 2 Würfe zur Welt gebracht, die im Mai gesetzten zum Teil noch einen. Die im Juni geborenen Tiere sind im gleichen Jahre nicht mehr zur Fortpflanzung gelangt. Bei Berücksichtigung aller während der Vermehrungsperiode 1960 lebender adulter Weibchen (Körpergewicht über 30 g) ergibt sich nun das folgende Bild. 1 Weibchen = keimnal geworfen, 5 Weibchen = einmal geworfen, 3 Weibchen = zweimal geworfen, 2 Weibchen = viermal geworfen und 1 Weibchen = fünfmal geworfen. Insgesamt wurden von 12 Weibchen also 24 Würfe gesetzt, was einer mittleren Wurfzahl von zwei je Weibchen entspricht.

Maßgeblichen Einfluß auf die Zahl der Würfe im Verlaufe einer Sexualperiode hat das Wurfintervall, d. h. der Abstand zwischen jeweils zwei aufeinander folgenden Würfen. Je kürzer dieses Intervall, um so höher die mögliche Wurfzahl. Da Steppenwühlmäuse drei Wochen trächtig gehen, können die Würfe in diesen Abständen einander folgen, vorausgesetzt immer eine Paarungsbereitschaft unmittelbar nach dem Werfen (post-partum-copula). Daß eine solche Bereitschaft bei *Microtus brandti* tatsächlich vorliegt, lassen die Ergebnisse der Gehegeversuche klar erkennen. In Abb. 5 sind die Gewichtskurven von 6 Weibchen der Vermehrungsperiode 1960 dargestellt, die mindestens zweimal geworfen haben. Die Kurvenmaxima zeigen jeweils eine Gravidität an. Man erkennt, daß von den 12 hier aufgezeichneten Wurfintervallen 9 (= 75%) eine Zeitspanne von nur ca. 3 Wochen umfassen. Lediglich zwischen drei Würfen liegt ein längeres Intervall. Sieht man das mittlere kleine Maximum bei Weibchen 20 als Graviditätsgipfel an, dann verringert sich die Zahl der längeren Wurfabstände auf sogar nur zwei. Und Weibchen 20 hätte in sog. pausenloser Folge fünf Würfen das Leben geschenkt.

Kontinuierliche Wurfserie, also Konzeption im Verlaufe des dem Wurf folgenden Östruszyklus, ist nun für eine ganze Reihe von Microtinen nachgewiesen (Lit. s. ASDELL 1946 u. REICHSTEIN 1960), in jüngster Zeit durch DIETERLEN (1961) auch für die Stachelmaus (*Acomys*). Ein Weibchen seiner Laborzucht hat in ununterbrochener Folge 12mal geworfen! Als Höchstleistung bei *Microtus arvalis* verdient ein Weib-

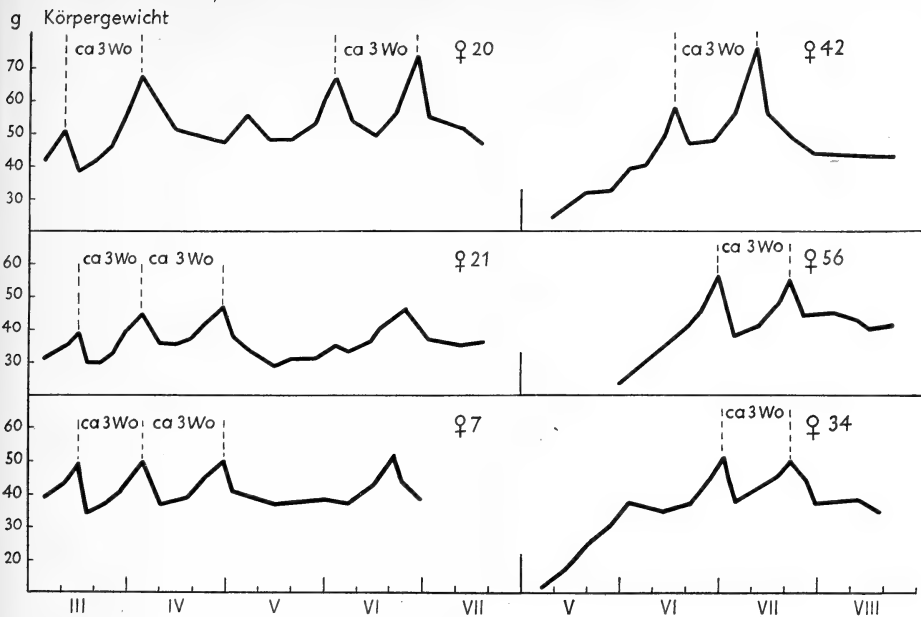


Abb. 5. Wurfintervalle (gemessen am Graviditätsgipfel) bei 6 Weibchen von *Microtus brandti*

chen der Zucht FRANKS genannt zu werden, das in Abständen von durchschnittlich 22 Tagen 33 Würfe zur Welt brachte (FRANK 1956). Zur Wurffolge bei *Clethrionomys glareolus* bemerken BRAMBELL und ROWLANDS (1936): "It is probable that the majority of animals become pregnant again at the post-partum-oestrus." Daß auch *Microtus brandti* hierzu befähigt ist, kann nach obigen Ausführungen als erwiesen gelten.

4. Geschlechtsreifebeginn. a. Weibchen: Für die Feldmaus gelang FRANK (1956) der Nachweis der Fortpflanzungsreife schon im Säuglingsalter. Extrem frühe Paarungsbereitschaft ist unter Microtinen nun weiter verbreitet, als bisher angenommen wurde. Nach DECOURSEY (1957) ist *M. pennsylvanicus* bereits im Alter von 2 Wochen geschlechtlich aktiv. GREENWALD (1956) fand im Uterus eines erst 14 Tage alten Weibchens von *M. californicus* Spermien, woraus auf Paarungsbereitschaft auf seiten des Weibchens geschlossen werden muß. Für *M. agrestis* kann der Nachweis einer Frühreife ebenfalls als erbracht gelten (STEIN 1950, REICHSTEIN 1959). Weitere Beispiele ließen sich anführen (s. ASDELL 1946). Zu den Nagern mit ausgesprochen früher Paarungsfähigkeit ist nun auch die Steppenwühlmaus zu stellen. Zwei Weibchen wurden bereits im Alter von nur reichlich drei Wochen mit geöffneter Vagina angetroffen, ein drittes im Alter von etwa 4 Wochen. Den jeweils ersten Wurf brachten die Weibchen 7 und 12 (Wurfgeschwister) mit rund 8 Wochen zur Welt (geb. ca. 4. 6. 1959, geworfen ca. 1. 8. 1959). Weibchen 43 hat einen ersten Wurf im Alter von 11 bis 12 Wochen gesetzt. Im übrigen gilt für den Eintritt der Geschlechtsreife unter Freilandverhältnissen bei *Microtus brandti* das bereits für eine Reihe von Microtinen nachgewiesene: Frühe Sexualreife im weiblichen Geschlecht ist nur bei den Individuen zu erwarten, die in der ersten Hälfte einer Vermehrungsperiode geboren werden. Die Mitte Juni und später gesetzten bleiben dagegen ausnahmslos bis zum Beginn der nächsten Fortpflanzungsperiode (am Anfang des folgenden Jahres) geschlechtlich inaktiv. Folgende Zahlen mögen das unterstreichen.

Von den zwischen März und Anfang Juni gesetzten 12 Weibchen unserer Population wurden noch sechs im Jahre der Geburt gravid. Von den Anfang Juni und später geborenen 19 Weibchen gelangte dagegen keines mehr zur Vermehrung! Diese Tiere stehen beim Eintritt in die Fortpflanzungsreife am Anfang des folgenden Jahres bereits in einem Alter von mindestens 6 Monaten.

b. *Männchen*: Der Nachweis der Fortpflanzungsreife am lebenden Tier stößt hier, wegen unerläßlicher histologischer Untersuchungen, auf erhebliche Schwierigkeiten. Als Kriterium für Sexualreife gilt die Anwesenheit reifer Spermien in der Cauda epididymis. Darüber läßt sich aber nur am toten Tiere befinden.

Nun haben Untersuchungen vor allem an *Clethrionomys rufocanus* (KALELA 1957) und *Microtus arvalis* (REICHSTEIN 1960) gezeigt, daß auf den Fortpflanzungszustand im männlichen Geschlecht bedingt aus dem Körpergewicht geschlossen werden kann. Bleiben die Körpergewichte der Männchen im Jahre der Geburt unter der 22- bis 24-g-Grenze, dann liegt keine Sexualreife vor. Das trifft nach bisherigen Feststellungen für alle in der zweiten Hälfte einer Vermehrungsperiode geborenen Rötel- und Feldmäuse zu. Lediglich die aus der ersten Hälfte stammenden Tiere erreichen noch im gleichen Jahre höhere Gewichte, wahrscheinlich als Folge einer mit dem Geschlechtsreifeintritt verbundenen Wachstumsstimulation.

Eine entsprechende Gliederung in zwei Gewichtsklassen lassen nun auch — wie ein Blick auf Abb. 6 lehrt — die Männchen der Steppenwühlmaus erkennen. Die im April geborenen erreichen schon im 4. Lebensmonat (Juli) ein Durchschnittsgewicht von mehr als 40 g (max. 48 g), alle später gesetzten überschreiten dagegen im Jahre der Geburt die 30-g-Grenze nicht oder nur gelegentlich und geringfügig. Wir haben allen Grund, die zuletzt genannten (analog den Rötel- und Feldmäusen) als nicht fortpflanzungsfähig anzusehen. Der exakte Nachweis bleibt natürlich histologischen Untersuchungen vorbehalten. Für die am Anfang der Vermehrungsperiode geborenen Männchen darf dagegen als erwiesen gelten, daß sie schon im frühen Alter — also noch im Geburtsjahre — paarungsfähig sind. Dafür spricht der folgende Befund. Das letzte der überwinterten geschlechtsreifen Männchen (1959/60) starb Mitte April 1960. Ende Juni/Anfang Juli haben jedoch mindestens zwei Weibchen geboren, was die Gegenwart zeugungsfähiger Männchen voraussetzt; diese können ausschließlich den Frühjahrswürfen entstammen.

Für den Beginn der Fortpflanzungsreife im männlichen Geschlecht ergibt sich damit das bereits für die Weibchen gezeichnete Bild: Frühe Vermehrungsfähigkeit nur bei am Anfang der Sexualperiode geborenen Individuen; schon die dem Anfang Juni entstammenden bleiben bis zum folgenden Jahre geschlechtlich inaktiv.

Abschließend sei auf einen zwischen den Geschlechtern bestehenden Unterschied hinsichtlich des Beginns der Paarungsfähigkeit hingewiesen. Während die Weibchen der Ende Mai/Anfang Juni-Würfe noch im gleichen Jahre zur Fortpflanzung kamen, verharren die Männchen aus den gleichen Würfen bis zum Beginn der nächsten Sexualperiode im Zustand geschlechtlicher Inaktivität. Solche Unterschiede zwischen den Geschlechtern sind auch bei einer Reihe anderer Microtinen die Regel (KALELA 1957, STEIN 1958 u. a.)

C. Körperwachstum

Unsere Vorstellungen vom Körperwachstum (gemessen immer an der Gewichtszunahme) wildlebender Kleinsäuger als einem mehr oder weniger gleichförmig verlaufenden Prozeß mit anfänglich rascher, allmählich jedoch immer geringer werdenden Gewichtsvermehrung bedurften in jüngster Zeit insofern einer Korrektur, als mehrfach nachgewiesen worden ist, daß die Wachstumskurve unter bestimmten Umständen diskontinuierlich verläuft. Einer raschen nachgeburtlichen Gewichtszunahme, die bis

zu einer ganz bestimmten, artlich jedoch unterschiedlichen Körpergröße führt, folgt eine Periode relativer Wachstumsruhe (Wachstumsstagnation), der sich im Spätwinter bis Frühjahr des folgenden Jahres eine zweite Wachstumsphase anschließt (Wachstumsschub der Adoleszenz), in deren Verlauf erst die Körperendgewichte erreicht werden.

Einen ersten Hinweis in dieser Richtung verdanken wir BRAMBELL und ROWLANDS (1936), die von sprunghafter Gewichtserhöhung im Frühjahr bei *Cl. glareolus* berichten. WRANGEL (1939) hat diesen Befund an deutschen Rötelmäusen bestätigt. Die Untersuchungen vor allem des letzten Jahrzehnts an einer Reihe weiterer Microtinen (CHITTY 1952, BROWN 1952, REICHSTEIN 1959 an *M. agrestis*, WASILEWSKI 1956, KARASEWA et al. 1957 an *M. oeconomus*, BASCHENINA 1953, FRANK 1954, FRANK u. ZIMMERMANN 1957, BECKER 1958, WIJNGAARDEN 1960 und REICHSTEIN 1960 an *M. arvalis*, MANNING 1956 an *Cl. glareolus* und KALELA 1957 an *Cl. rufocanus*) haben immer wieder zu übereinstimmenden Ergebnissen geführt: Einer Periode raschen Jugendwachstums folgt eine solche relativer Wachstumsruhe, der sich im Frühjahr des nächsten Jahres eine zweite Wachstumsphase anschließt. Auch die Steppenwühlmäuse fügen sich in dieses Schema. Sehen wir uns kurz ihre Wachstumsverhältnisse an.

1. Das Körperwachstum der Steppenwühlmaus verläuft diskontinuierlich. 2. Es sind zwei Wachstumsphasen gegeben, die durch eine Periode relativer Wachstumsruhe getrennt sind. Die erste Phase fällt in die Zeit unmittelbar nach der Geburt, die zweite liegt am Anfang des darauffolgenden Jahres. 3. Die im Frühjahr gesetzten Tiere erreichen im Geburtsjahre höhere Körpergewichte als die später geborenen. 4. Der Wachstumsschub am Anfang des zweiten Kalenderjahres liegt bei den Männchen im Januar, bei den Weibchen im Februar. Es eilen die Männchen den Weibchen im Wachstum also voraus.

Eine grafische Darstellung dieser Befunde bringt Abb. 6. Eine Deutung der Wachstumszyklen ist im Rahmen einer Darstellung des Körperwachstums bei der Feldmaus bereits erfolgt (REICHSTEIN 1960). Danach gilt es, von vornherein jeden Versuch zu verwerfen, die Schwankungen im Körperwachstum bei den Microtinen mit Nahrungsmangel im üblichen Sinne in Verbindung zu bringen (z. B. BASCHENINA 1953), fällt doch der Beginn der Wachstumsruhe in eine Periode ausreichenden Nahrungsangebots (August/September). Auch die rasche Gewichtszunahme am Jahresanfang läßt sich schwerlich mit verbessertem Nahrungsangebot in Verbindung bringen, da der Beginn erneuten Körperwachstums mitten im Winter liegt. Mehr Wahrscheinlichkeit beanspruchen Erwägungen, die Änderungen im Wuchstempo saisonal bedingten Änderungen der Nahrungsqualität zur Last zu legen. Tatsächlich konnten jahreszeitlich bedingte Schwankungen in der Zusammensetzung pflanzlicher Eiweißkörper nachgewiesen werden (BONNER 1950, HOFFMANN 1958). Eingehende Darstellungen im Zusammenhang mit dem Körperwachstum kleiner Nager stehen jedoch noch aus.

Wir glauben uns im Anschluß an Ergebnisse hormonphysiologischer Untersuchungen vor allem an Laborratten (*Rattus norvegicus*) zu der Auffassung berechtigt, daß die Wachstumszyklen bei *Microtus brandti* und den anderen Microtinen der unmittelbaren Steuerung durch endokrine Drüsen unterliegt. Eine Zentralstellung kommt dabei dem Hypophysenvorderlappen zu. Er ist Bildungsstätte für das somatotrope Hormon, ein spezifisches Wachstumshormon, dessen charakteristische Wirkung in einer Steigerung des Eiweißansatzes und damit einer Vermehrung der Körpersubstanz besteht. Unter seinem Einfluß vollzieht sich das Säuglings- und Jugendwachstum (1. Wachstumsphase). Daß die von ihm ausgehende Wachstumsstimulation als zeitlich begrenzt aufzufassen ist, bekundet der nach Erreichen eines bestimmten Körpergewichtes einsetzende Wachstumsstillstand (Männchen bei etwa 25–31 g, Weibchen bei etwa 20–25 g). Erst am Anfang des zweiten Kalenderjahres setzt das Körperwachstum erneut ein. Diese zweite Wachstumsphase steht nun offenbar in engem Zusammenhang mit dem Eintritt der Geschlechtsreife. Der Wirkungsmechanismus kann

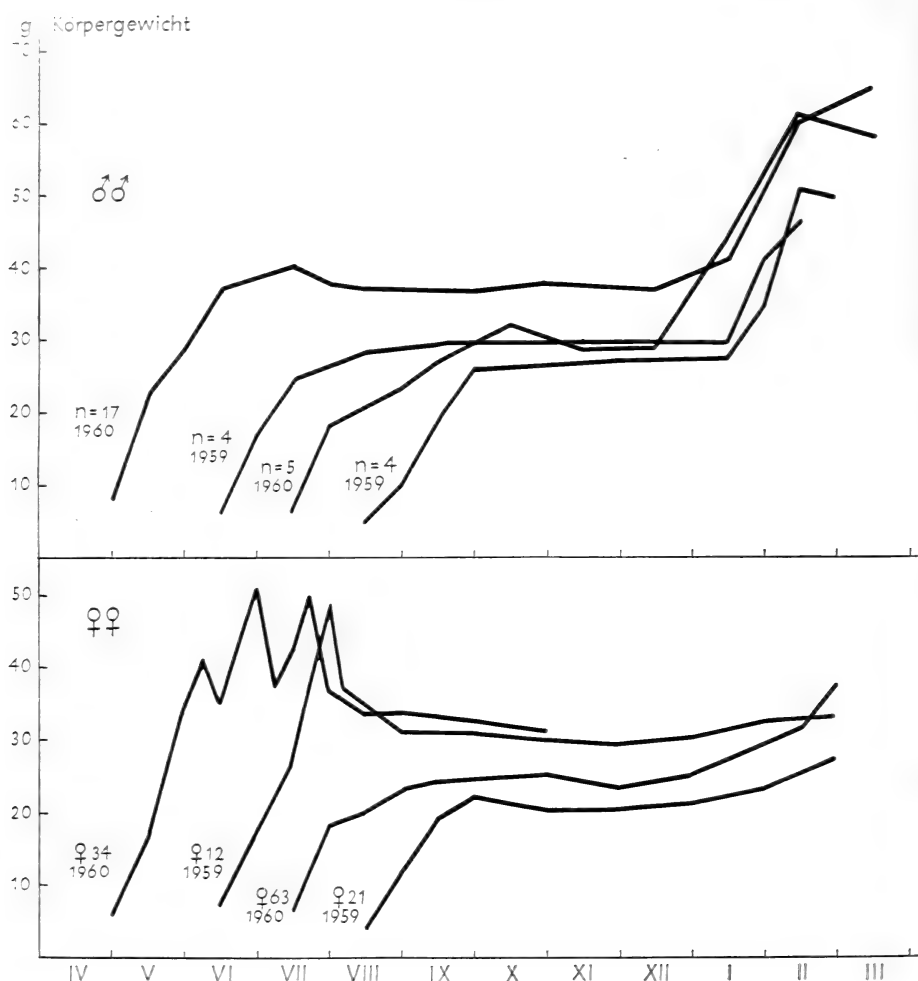


Abb. 6. Das Gewichtswachstum von *Microtus brandti*; oben: Männchen, Durchschnittswerte von 30 Tieren; unten: Weibchen, Einzeltiere, Kurvenmaxima = Gravidität.

heute — zumindest in großen Zügen und für das männliche Geschlecht — im wesentlichen wohl als geklärt gelten. Wir folgen Angaben von LEUTHARDT (1955).

Im Hypophysenvorderlappen werden neben dem Wachstumshormon auch gonadotrope Hormone gebildet, Hormone also, die ihrerseits die Gonaden zur Hormonproduktion anregen. In den Testes entstehen auf diese Weise u. a. die sog. androgenen Hormone. Diese Hormone sind verantwortlich zu machen für die Ausbildung der sekundären Geschlechtsmerkmale, sie bewirken aber gleichzeitig erhöhte Stickstoffretention und damit verstärktes Wachstum. So findet auch der zweite, mit dem Sexualreifebeginn parallel laufende Wachstumsschub seine Erklärung auf hormonaler Grundlage.

Diese Beziehung zwischen Geschlechtsreife und Wachstumsstimulation rückt nun auch die intensivere Gewichtszunahme der am Jahresanfang gesetzten Tiere in ein klareres Licht. Während die im Juni und später geborenen Männchen (Weibchen ab Juli) nach Abklingen der vom somatotropen Hormon ausgehenden Wachstumsanre-

gung die Gewichtszunahme bei dem oben genannten Niveau einstellen, führt das Körperwachstum der im Frühjahr Geborenen über diesen Bereich hinaus, unzweifelhaft deshalb, weil hier infolge frühen Eintritts der Sexualreife auch der Wachstumschub der Adoleszenz früh wirksam wird. 1. und 2. Wachstumsphase folgen hier einander unmittelbar. Erst bei Verzögerung der Fortpflanzungsreife (bei den im Sommer geborenen Tieren) treten beide Phasen deutlich in Erscheinung.

Einen unerwarteten Verlauf nimmt nun das Körperwachstum der am Jahresanfang geborenen Männchen zu Beginn des zweiten Kalenderjahres. Obwohl diese Tiere noch im Geburtsjahre geschlechtsreif werden und im Zusammenhange damit auch höhere Körpergewichte erreichen, setzt bei ihnen — im gleichen Maße wie bei den später geborenen, noch nicht fertilen Tieren — am Anfang des folgenden Jahres die Gewichtszunahme erneut ein. Entsprechende Beobachtungen an anderen freilebenden Kleinsäugetern liegen nicht vor. Eine Nachprüfung dieses Befundes erscheint um so mehr geboten, als sich aus den Ergebnissen solcher Untersuchungen Grundsätzliches zum Wachstumsverlauf und Wachstumsabschluß bei Säugetieren, speziell bei Kleinsäugetern, wird aussagen lassen. Bei aller gebotenen Zurückhaltung in der Bewertung des obigen Befundes ist also die Auffassung vertretbar, daß an eine Vollendung der Sexualreife ein Wachstumsabschluß nicht geknüpft ist. Das Körperwachstum kann — wie im Falle der Steppenwühlmaus — zu einem späteren Zeitpunkte wieder aufgenommen werden, oder aber es setzt sich — wie RAUSCH (1961) jüngst für *Ursus americanus* hat zeigen können — über das Pubertätsstadium hinaus weiter fort.

Zusammenfassung

1. Untersucht wurden zwischen Mai 1959 und März 1961 an 73 Steppenwühlmäusen, *Microtus (Phaeomys) brandti*, einer Freigehegepopulation, Lebensweise, Verhalten, Fortpflanzungsleistung und Körperwachstum. Das Ausgangsmaterial stammt aus der Inneren Mongolei.
2. *Microtus brandti* lebt in echten sozialen Verbänden. Er hat in Verbindung damit eine Reihe kennzeichnender Verhaltensweisen entwickelt (Warnruf, Kontaktbedürfnis, „identification kiss“, gemeinsames Anlegen des Winterbaus).
3. *Microtus brandti* repräsentiert den Typ eines Steppennagers (Tages-Aktivität, sozialer Verband, Männchenmachen, Augenstellung, Augentier, Haarkleidfärbung u. a.). Er gleicht in Lebensweise, Verhalten und z. T. im Aussehen weitgehend anderen Steppenformen wie *Cynomys*, *Marmota*, *Citellus*, *Ctenodactylus*, *Lagostomus*. Es liegt hier ein Beispiel dafür vor, wie „gleiche Anforderungen der Lebensräume oder der Funktion unabhängig von jeder phylogenetischen Verwandtschaft“ (REMANE 1952) zur Ausbildung gleicher „Lebensformtypen“ führen können.
4. Hinsichtlich Fortpflanzungsleistung und Wachstum und natürlich auch der Molarenstruktur erweist sich die Steppenwühlmaus als echter Microtine.
5. Die Fortpflanzungsperiode liegt zwischen Mitte Februar und Anfang August. Die durchschnittliche Wurfgröße wird (nach Labormaterial) mit fünf ($n = 22$) angegeben. Die maximale Wurfleistung pro Weibchen und Fortpflanzungsperiode beträgt 4 (?). Als mittlere Wurfleistung errechnet sich ein Wert von zwei ($n = 12$). In 75 % aller Fälle folgen die Würfe in einem ca. 3-Wochen-Abstand (post-partum-copula). Der Eintritt der Geschlechtsreife ist abhängig vom Geburtstermin. Im Frühjahr geborene Tiere erlangen schon im Alter von 3—4 Wochen die Fortpflanzungsreife (Weibchen). Die ab Juli gesetzten werden erst im folgenden Jahre paarungsfähig. Für Männchen gilt entsprechendes.
6. Das Körperwachstum der Steppenwühlmaus verläuft diskontinuierlich. Es sind zwei Wachstumsphasen gegeben, die vermutlich der unmittelbaren Steuerung endokriner Drüsen unterliegen. Für das Säuglings- und Jugendwachstum wird das somatotrope Hormon verantwortlich gemacht (1. Wachstumsphase). Die zweite Wachstumsphase wird zum Sexualreifebeginn in Beziehung gesetzt (Wachstumsschub der Adoleszenz). Unterbleibt im Jahre der Geburt die Ausbildung der Geschlechtsreife, dann kommt es zu einer Wachstumsstagnation bei relativ niedrigem Körpergewicht (Männchen: 25—31 g, Weibchen: 20—25 g). Erst am Anfang des zweiten Kalenderjahres setzt das Wachstum erneut ein, offenbar unter dem Einfluß von in den Testes gebildeten wachstumsstimulierenden Hormonen. Dem Wachstumsschub zu Beginn des zweiten Kalenderjahres unterliegen auch die bereits geschlechtsreifen Tiere. Es wird die Auffassung vertreten, daß die Vollendung der Sexualreife mit keinem Wachstumsabschluß verbunden zu sein braucht.

Summary

1. Habits, social behaviour, reproduction rate and body growth were investigated in a confined, out-door caged population of *Microtus (Phaeomys) brandti*. The study was carried out from May 1959 to March 1961. The material was derived from specimens from Inner Mongolia.
2. *Microtus brandti* lives in social communities. Corresponding to this, it has developed some characteristic habits: acoustic warning-signal, desire of physical contact with each other, identification kiss and the joint digging of a winter burrow.
3. *Microtus brandti* represents the type of a prairie-rodent (Steppennager): diurnal activity, social community, „Männchenmachen“, position of eyes, colour of coat, etc. In this respect it resembles *Cynomys*, *Marmota*, *Citellus*, *Ctenodactylus*, *Lagostomus*. *Microtus brandti* may be quoted as an example, how „gleiche Anforderungen der Lebensräume oder der Funktion unabhängig von jeder phylogenetischen Verwandtschaft“ (REMANE 1952), may lead to the formation of the same „Lebensformtypen“.
4. In respect to reproduction rate, body growth and pattern of molars *M. brandti* proves to be a true microtine.
5. Reproduction takes place between mid-March and the beginning of August. The average litter size ($n = 22$) is five (based on laboratory material). The maximum number of litters per female and per reproduction period amounts to 4 (5?). The average number of litters per female is two ($n = 12$). A three-week-intervall between parturitions (post-partum-copula) is confirmed in 75 per cent of all cases. The beginning of sexual activity depends upon the time of birth: Spring born animals become fertil at 3—4 weeks of age (female). Those born after June do not become fertil until the following year. For males the same is ascertained.
6. Body growth of *M. brandti* is found to occur discontinuously. Two growth phases are to be distinguished. In the course of the first, a maximum body weight of 31 g in males, and of 25 g in females is reached. (1. growth phase). During autumn the animals stop growing (Wachstumsstagnation). In the early spring of the following year, a sudden weight increase takes place again (Wachstumsschub der Adoleszenz). Within a short time fully adult weights are reached. We are inclined to think it probable, that this mode of growth is due to hormones, produced in the endocrine glands (pituitary system and gonads). Those animals not reaching fertility in the year of birth (the summer born), stop growing at an early stage (max. 31 g). Spring born animals reach heavier weights in the year of birth, but conclude growing too. In the following spring, however, all animals begin the growth cycle again.

Résumé

La manière de vivre, la reproduction et la croissance du corps de *Microtus brandti* seront recherchés dans une population, qui était séparée dans la nature. *M. brandti* vive dans des communautés sociales (colonies) et en relation avec ça, il a développé quelques particularités caractéristiques. — *M. brandti* représente le type d'un rongeur des steppes (la position des yeux, „Männchenmachen“, l'activité diurne, la formation des colonies). Avec tout ça, il semble *Cynomys*, *Marmota* et des autres formes des steppes entre les rongeurs. A l'égard de la capacité de la reproduction et la croissance du corps *M. brandti* se montre comme un vrai Microtine.

Literatur

- ALLEN, G. M. (1940): Natural History of Central Asia, Vol. XI: The Mammals of China and Mongolia, Part 2, The Americ. Mus. Nat. Hist., New York. — ASDELL, S. A. (1946): Patterns of Mammalian Reproduction. Comst. Publishing Co., Inc. Ithaca, New York. — BASCHENINA, N. W. (1953): Zur Frage der Altersbestimmung der Feldmaus (*Microtus arvalis* Pall.); Zool. J. 32, 730—743 (russ., i. Übers. vorgelegen). — BECKER, K. (1958): Die Populationsentwicklung von Feldmäusen (*Microtus arvalis*) im Spiegel der Nahrung von Schleiereulen (*Tyto alba*); Z. f. angew. Zool. 45, 403—431. — BONNER, J. (1950): Plant biochemistry; Acad. Press, N. Y. — BOPP, P. (1955): Der Schrei des Murmeltieres als akustische Territoriumsmarkierung; Säugetierkd. Mitt. 3, 28. — BOURLIERE, F. (1954): The natural history of mammals; Alfred A. Knopf Verlag, N. Y. — BRAMBELL, F. W. R. u. ROWLANDS, J. W. (1936): Reproduction of the bank vole (*Evotomys glareolus*) I. The oestrus cycle of the female; Phil. Trans. Roy. Soc. London B, 226, 71—97. — BROWN, L. E. (1954): Small mammal populations at Silwood park Field centre, Berkshire, England, J. Mammal. 35, 161—176. — CHITTY, D. (1952): Mortality among voles (*Microtus agrestis*) at lake Vyrnwy, Montgomeryshire, in 1936—39; Phil. Trans. Roy. Soc. London B, 236, 505—552. — CLARKE, J. R. (1955):

Influence of numbers on the reproduction and survival in two experimental vole populations; Proc. Roy. Soc. B, 114, 68–85. — DAWAA, A. A. (1961): Beobachtungen an Brandt's Steppenhühlmaus (*Microtus brandti* Radde) in der Mongolischen Volksrepublik; Z. Säugetierkde. 26, 176–183. — DECOURSEY, G. E. (1957): Identification, ecology and reproduction of *Microtus* in Ohio; J. Mammal. 38, 44–52. — DIETLEN, F. (1961): Beiträge zur Biologie der Stachelmaus, *Acomys cahirinus dimidiatus* Cretzschmar; Z. Säugetierkde. 26, 1–13. — EIBL-EIBESFELD, I. (1958): Das Verhalten der Nagetiere; Handb. d. Zoologie 8, 12. Liefgr. — FRANK, F. (1953): Untersuchungen über den Zusammenbruch von Feldmausplagen (*Microtus arvalis* Pallas); Zool. Jb. (Syst.) 82, 95–136. — FRANK, F. (1954): Beiträge zur Biologie der Feldmaus, *Microtus arvalis* (Pallas), Teil 1: Gehegeversuche; Zool. Jb. (Syst.) 82, 354–404. — FRANK, F. (1956): Das Fortpflanzungspotential der Feldmaus – eine Spitzenleistung unter den Säugetieren; Z. Säugetierkde. 21, 176–181. — FRANK, F. u. ZIMMERMANN, K. (1957): Über die Beziehungen zwischen Lebensalter und morphologischen Merkmalen bei der Feldmaus, *Microtus arvalis* (Pallas); Zool. Jb. (Syst.) 85, 283–300. — GREENWALD, G. S. (1956): The reproduction cycle of the field mouse, *Microtus californicus*; J. Mammal. 37, 213–222. — HOFFMANN, R. S. (1958): The role of reproduction and mortality in population fluctuations of the vole (*Microtus*); Ecol. Monogr. 28, 79–109. — KALELA, O. (1957): Regulation of reproduction rate in subarctic populations of the vole *Clethrionomys rufocanus* (Sund.); Ann. Acad. Scient. Fennicae, Ser. A, IV, Biologica 34, 1–60. — KARASEWA, E. V. et al. (1957): The *Microtus oeconomus* inhabiting the neighbourhood of the lake Nero in Yaroslavl; Ber. Mosk. Ges. Naturf., Abt. Biol. 62, 5–18 (russ. m. engl. Zus.). — KING, J. A. (1955): Social behaviour, social organization, and population dynamics in a black-tailed prairie dog town in the black hills of South Dakota; Contr. Lab. Vert. Biol. 67, 1–123. — KOCK, D. u. SCHOMBER, H.-W. (1961): Beitrag zur Kenntnis der Lebens- und Verhaltensweise des Gundi, *Ctenodactylus gundi* (Rothmann, 1776); Säugetierkdl. Mitt. 9, 165–166. — KRAMER, G. (1950): Über individuell und anonym gebundene Gemeinschaften der Tiere und Menschen; Studium Generale 3. — LEUTHARDT, F. (1955): Lehrbuch der Physiologischen Chemie; W. d. Gruyter u. Co., Berlin, 12. Aufl. — MANNING, T. H. (1956): The northern red backed mouse, *Clethrionomys rutilus* (Pallas) in Canada; Nat. Mus. of Canada, Bull. 144, 1–60. — MÜLLER-USING, D. (1954): Beiträge zur Ökologie der *Marmota m. marmota* (L.); Z. Säugetierkde. 19, 166–177. — MÜLLER-USING, D. (1956): Zum Verhalten des Murmeltieres (*Marmota marmota* [L.]); Z. f. Tierpsychol. 13, 135 bis 142. — OGNEW, S. I. (1950): Die Säugetiere der UdSSR und der Nachbarländer, Bd. 7; Moskau-Leningrad (russ., in Übers. vorgelegt). — OSTERMANN, K. (1956): Zur Aktivität heimischer Muriden und Gliriden; Zool. Jb. (Phys.) 66, 355–388. — PARKES, A. S. (1923): Studies on the sex ratio and related phenomena, I. Foetal retrogression in mice; Proc. Roy. Soc. B, 95, 551–558. — PELIKAN, J. (1959): Fortpflanzung, Populationsdynamik und Gradationen der Feldmaus. In: KRATOCHVIL: Hrabos polni, *Microtus arvalis*; Verl. d. Tsch. Akad. d. Wiss., VED Prag (tsch. m. deutsch. Zus.). — PSENNER, H. (1960): Das Verhalten der Murmeltiere (*Marmota m. marmota*), insbesondere von Mutter und Jungen im Bau; Säugetierkdl. Mitt. 8, 144–148. — RANSON, R. M. (1941): Prenatal and infant mortality in an laboratory population of voles (*Microtus agrestis*); Proc. Zool. Soc. London A, 111, 45–57. — RAUSCH, R. L. (1961): Notes on the Black Bear, *Ursus americanus* Pallas, in Alaska, with particular Reference to Dentition and Growth; Z. Säugetierkde. 26, 75–107. — REICHSTEIN, H. (1959): Populationsstudien an Erdmäusen, *Microtus agrestis* L. (Markierungsversuche); Zool. Jb. (Syst.) 86, 367–382. — REICHSTEIN, H. (1960): Untersuchungen zum Wachstum und zum Fortpflanzungspotential der Feldmaus, *Microtus arvalis* (Pallas, 1778); Diss. Humboldt-Universität Berlin, 153 S. — REICHSTEIN, H. (1960a): Untersuchungen zum Aktionsraum und zum Revierverhalten der Feldmaus, *Microtus arvalis* (Pall.) (Markierungsversuche); Z. Säugetierkde. 25, 150–169. — REMANE, A. (1952): Grundlagen eines natürlichen Systems, der vergleichenden Anatomie und der Systematik; Leipzig. — STEIN, G. H. W. (1950): Über Fortpflanzungszyklus, Wurfgröße und Lebensdauer bei einigen kleinen Nagetieren; Zt. Schädlingsbek. 42, 1–10. — STEIN, G. H. W. (1958): Die Feldmaus; Die Neue Brehm Bücherei, Heft 225. — STEINIGER, F. (1950): Beiträge zur Soziologie und sonstigen Biologie der Wanderratte; Zt. f. Tierpsychol. 7, 356–379. — TEMBROCK, G. (1956): Tierpsychologie; A. Ziemsen Verlag, Wittenberg (Lutherstadt). — WASILEWSKI, W. (1956): Untersuchungen über die Veränderlichkeit des *Microtus oeconomus* Pall. im Bialowieza Nationalpark; Ann. Univ. M. Curie-Sklod. C, 355–386. — WIJNGAARDEN, A. v. (1954): Biologie en bestrijding van de woelrat, *Arvicola terrestris terrestris* (L.) in Nederland; Proefschrift, Rijksuniversiteit Leiden. — WIJNGAARDEN, A. v. (1960): The population dynamics of four confined populations of the continental vole *Microtus arvalis* (Pallas); Versl. Landbouwk. Onderz. No. 66, 22, 1–28. — WRANGEL, H. v. (1939): Beiträge zur Biologie der Röteldmaus, *Clethrionomys glareolus* (Schreb.); Z. Säugetierkde. 14, 52–93. — ZIMMERMANN, K. (1955): Zum Murmeltierschrei bei Annäherung eines Menschen; Säugetierkdl. Mitt. 3, 125.

Anschrift des Verfassers: Dr. H. REICHSTEIN, Kiel, Neue Universität, Institut f. Haustierkunde

Fledermäuse aus Tanganyika¹

Von ERWIN KULZER

*Aus dem Zoophysiologicalen Institut der Universität Tübingen und dem
Staatlichen Museum für Naturkunde in Stuttgart²*

Eingang des Ms. 23. 4. 1961

A. Einleitung

Während eines Forschungsaufenthaltes in Kenia und Tanganyika, der dem Studium der Orientierungsleistungen tropischer Fledermäuse diente (MÖHRES und KULZER, 1957), erwies sich die Tatsache, daß es keine rechte Vorstellung von den verschiedenartigen Lebensräumen bestimmter Arten gab, als besonders nachteilig. Trotz einer großen Zahl von aus der Literatur bekannten Fundorten war eine systematische Suche deshalb noch unmöglich. Es gelang jedoch in relativ kurzer Zeit 18 verschiedene Arten in ihren Tagesquartieren zu beobachten und auch in Gefangenschaft zu halten. Für eine genauere ökologische Gliederung der Arten nach ihren Biotopen war dieses Material und die Zahl der Fundorte noch zu gering (KULZER, 1957). TH. ANDERSEN hat für das Staatliche Museum für Naturkunde in Stuttgart 1957/58 eine weitere Sammlung von Chiropteren in Tanganyika unter Berücksichtigung der verschiedenen Tagesquartiere durchgeführt, so daß jetzt für 28 verschiedene Formen ein Vergleich unter ökologischen Gesichtspunkten möglich ist. Hiervon sind 17 verschiedene Arten in dieser Arbeit angeführt.

VERSCHUREN (1957) hat in dem Nationalpark von Garamba in dem ehemaligen Belgisch Kongo bereits eine genaue Analyse der ökologischen Verhältnisse der zentralafrikanischen Chiropteren unter Berücksichtigung der geographischen, botanischen und klimatischen Bedingungen durchgeführt, so daß nun auch ein Vergleich zwischen den zentral- und ostafrikanischen Formen möglich ist.

B. Systematische Einteilung der gesammelten Arten, ihr Verbreitungsgebiet in Tanganyika und Freilandbeobachtungen

Alle Maße in Millimeter; bei Geschlechtsunterschieden sind die Werte für ♂♂ und ♀♀ getrennt angeführt. Die Kopf-Rumpf-Länge, die Länge der Ohren und des Hinterfußes wurden von ANDERSEN an noch frischem Material gemessen. Alle Angaben über die Verbreitung beziehen sich auf den Raum Tanganyika. Die Schädelmaße sind in Tab. 1 und 2 zusammengefaßt.

¹ Alle in dieser Arbeit beschriebenen Fledermäuse wurden von Herrn TH. ANDERSEN, Kisan-gara bei Lembeni in Tanganyika gesammelt.

² Herrn Prof. Dr. E. SCHÜZ, dem Direktor des Staatlichen Museums für Naturkunde in Stuttgart, und Herrn Dr. A. KLEINSCHMIDT danke ich dafür, daß sie mir diese Sammlung zur Bearbeitung überließen. Für die Nachbestimmung einiger Arten danke ich Dr. D. L. HARRISON, Sevenoaks, Kent, für Vergleichsmaterial Herrn Dr. H. FELTEN vom Senckenberg-Museum in Frankfurt.

I. *Megachiroptera* (DOBSON)*Epomophorus labiatus minor* (DOBSON)*Epomophorus minor* DOBSON, Proc. Zool. Soc. London 1879, S. 715, Apl. 1880

Material: 3 ♀♀ (1 Jungtier) und 1 ♂ von Kidugallo (Morogoro-Distrikt), ca. 65 km östl. von Morogoro (7. 12., 12. 12., 23. 12. 57). Kat.-Nr.³ 5980–5983. Färbung: Dunkel bis zimtbraun; ventral bräunlich mit weißem Fleck auf der Bauchseite; ♂ mit langen weißen Haarbüscheln an den Schultern, kurze weiße Haarbüschel bei allen Tieren an der vorderen und hinteren Ohrbasis; Flughäute dunkelbraun.

Verbreitungsgebiet: Von der Küste bei Dar es Salaam nach Westen bis zum Tanganyika-See; in der östlichen Provinz und im Südwesten zwischen Nyasa- und Tanganyika-See; im Nordwesten bis zum Nord-Pare-Gebirge.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 3 adulten Tieren; das ♂ ist etwas größer als die beiden ♀♀); Kopf-Rumpf 106, (102–115); Fuß 13, (12–14); Ohr 23,6 (22–26); Unterarm 63,7, (62–66,3).

Freilandbeobachtungen: Alle Tiere wurden tagsüber an Zweigen von niedrigen Bäumen hängend beobachtet. Umgebung: Buschland; Höhenlage ca. 300 m.

Epomophorus wahlbergi haldemani (HALOWELL)*Pteropus haldemani* HALOWELL, Proc. Acad. nat. Sci. Philad. 3, 52, 1846

Material: 4 adulte ♀♀, 2 junge ♀♀, 1 junges ♂ und 1 Junges mit unbekanntem Geschlecht von Lembeni (Same-Distrikt) ca. 60 km südöstl. von Moshi (11. 6., 23. 8., 4. 9., 4. 11., 17. 12. 57). Kat.-Nr. 5973–5979, 6043, 6044.

Färbung: Rücken und Bauchseite zimtbraun; in den Achseln und an den Armen heller. Die Jungtiere sind dunkler; Oberarme, Oberschenkel und die Halsregion sind mit weißlichen Haaren besetzt. Alle Tiere haben an der vorderen und hinteren Ohrbasis weiße Haarbüschel; Flughäute dunkelbraun.

Verbreitungsgebiet: Im Hochland des Kilimanjaro, im Nord-Pare-Gebirge, bei Dar es Salaam und auf Sansibar.

Maße:⁴ (Mittel- und Extremwerte von 4 adulten ♀♀); Kopf-Rumpf 130, (125–138); Fuß 19, (17–21); Ohr 23, (22–24); Unterarm 77,2, (76,3–78,3).

Freilandbeobachtungen: Die Tiere hingen mit ihren Jungen zusammen tagsüber in den Zweigen von Bäumen. Umgebung: Savanne; Höhenlage ca. 900 m.

II. *Microchiroptera* (DOBSON)*Coleura afra* (PETERS)*Emballonura afra* PETERS, Reise Mosamb., Säugeth. S. 51, 1852.

Material: 4 ♂♂ und 6 ♀♀ von Tanga (Tanga-Distrikt); (24. 9. 57, 25. 1. 58). Kat.-Nr. 5994–6001, 6058, 6059.

Färbung: Dorsal dunkelbraun, ventral graubraun; Flughäute weißlich bis bräunlich und durchscheinend.

³ Kat.-Nr. = Katalog-Nummer.

⁴ Die Tiere sind verhältnismäßig klein. Gegenüber *Epomophorus anurus* unterscheiden sie sich jedoch klar durch die einzige postdentale Gaumenleiste und durch einen wesentlich kürzeren postdentalen Gaumen. D. L. HARRISON ist im Besitz von derartig kleinen Exemplaren von *E. wahlbergi haldemani* aus Kenia.

Verbreitungsgebiet: An der ostafrikanischen Küste, im Serengeti-Park und am Viktoria-See.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 10 Tieren); Kopf-Rumpf 56, (53–60); Fuß 10,5, (10–11); Ohr 16,3, (16–18); Unterarm 48,5, (47–49,5).

Freilandbeobachtungen: Zahlreiche Tiere dieser Art wurden an der Decke einer unterirdischen Höhle bei Tanga (Meeresniveau) beobachtet.

Taphozous mauritanus (E. GEOFFROY)

Taphozous mauritanus E. GEOFFROY, Descr. Egypte, 2, 127, 1818.

Material: 4 ♂♂ (Jungtiere), 2 ♀♀ (1 junges und 1 adultes Tier) von Kidugallo (Morogoro-Distrikt) ca. 65 km östlich von Morogoro (8. 12., 11. 12., 19. 12. 57). Kat.-Nr. 6032–6036.

Färbung: Das adulte ♀ ist am Rücken graubraun und weiß gesprenkelt; die Haare sind an ihrer Basis hellbraun, in ihrem zweiten Drittel dunkelbraun und an der Spitze weiß. Die Bauchseite ist fast reinweiß. Bei drei Jungtieren sind die Rückenhaare noch wollig und fast schwarz; ihre Bauchseite ist dunkelgrau. Die Flughäute der Jungen sind bräunlich, die des adulten Tieres weißlich.

Verbreitungsgebiet: An der ganzen ostafrikanischen Küste, auf Sansibar, in den Usambarabergen, in der östlichen Provinz; nach Westen bis an den Tanganyika-See, nach Südwesten bis Ruwenge.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 6 Tieren); Kopf-Rumpf 71,8, (65–80); Fuß 9,8, (9–11); Ohr 18,6, (18–19); Unterarm 56,6, (54–61).

Freilandbeobachtungen: Die Tiere wurden bei Kidugallo unter den Dächern von Afrikaner-Behausungen und in einem Fall in den Zweigen eines Busches gefangen; Höhlenlage ca. 300 m.

Nycteris macrotis oriana (KERSHAW)

Nycteris oriana KERSHAW, Ann. Mag. Nat. Hist. 10, 179, 1922

Material: 7 ♂♂, 6 ♀♀ und ein ♀ mit einem Jungen von Lembeni (Same-Distrikt); (13. 5., 3. 6., 31. 8., 29. 9., 18. 10., 28. 10., 23. 11. 57). Kat. Nr. 5925–5928, 5931, 5933–5940, 6048, 6049.

6 ♂♂ und 6 ♀♀ von Kidugallo (Morogoro-Distrikt); (7. 8., 28. 12. 57). Kat.-Nr. 5942–5953.

Färbung: Die Tiere der *Lembeni*-Serie sind dorsal hellbraun, an der Basis der Ohrmuschel sitzen kurze weißliche Haare. Die Rückenhaare sind an der Basis weißlich und an den Spitzen hellbraun; Flughäute dunkelbraun.

Die Tiere der *Kidugallo*-Serie sind am Rücken dunkler und ihre Bauchseite ist einheitlicher grau; drei Tiere dieser Serie gleichen in ihrem Haarkleid den *Lembeni*-Tieren, so daß hier wahrscheinlich ein altersbedingter Farbunterschied besteht.

Verbreitungsgebiet: Die *Nycteris macrotis-aethiopica*-Gruppe ist auf Sansibar, an der südlichen Küste von Ostafrika, in der östlichen Provinz, im Serengeti-Park und im Nordwesten bis zum Viktoria-See verbreitet.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 25 Tieren); Kopf-Rumpf 61,8, (56–69); Fuß 11,2, (9–12); Ohr 32,2, (31–34); Unterarm 48,7, (45,1–51,5)⁵;

⁵ Nach D. L. HARRISON scheint *Nycteris macrotis* DOBSON und *Nycteris aethiopica* DOBSON die gleiche Art zu sein. Die Maße des vorliegenden Materials stimmen auch mit beiden gut überein. Die besonders langen Ohren erlauben noch eine Zuordnung zu der Unterart *Nycteris macrotis oriana* KERSHAW. Auch gegenüber *Nycteris luteola* ist der Unterschied so gering, daß man hier mit Übergangsformen rechnen muß.

Freilandbeobachtungen: 9 Tiere wurden in einem Erdferkelbau im Same-Park gefangen; diese Höhle diente den Tieren als Tagesquartier. Höhenlage ca. 1000 m. 6 weitere Tiere stammen aus einer unterirdischen Höhle bei Lembeni, die ebenfalls als Tagesquartier benützt wurde. 9 Fledermäuse der gleichen Art wurden unter dem Dach eines Abzuges in Kidugallo gefangen; drei weitere unter dem Dach einer Afrikanerbehauung; Höhenlage ca. 300 m.

Nycteris hispida (SCHREBER)

Vespetilio hispidus SCHREBER, Säugethiere, 1, 169, 1774

Material: 2 ♂♂ und 2 ♀♀ von Lembeni (Same-Distrikt); (28. 6., 3. 7., 6. 9., 9. 12. 57). Kat.-Nr. 5929, 5932, 5941, 6050.

Färbung: Am Rücken dunkelbraun; Haarbasis schwärzlich, Mittelabschnitt weiß und Spitzen braun. Bauchseite etwas heller als der Rücken; Flughäute und Ohrmuschel dunkelbraun.

Verbreitungsgebiet: Die *Nycteris hispida*-Gruppe (*hispida-aurita*) ist von der ostafrikanischen Küste, Sansibar, dem Rufiji Delta, der östlichen Provinz, vom Viktoria-See, Serengeti-Park und von den Usambara-Bergen bekannt.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 4 Tieren); Kopf-Rumpf 52,6 (52–53); Fuß 9; Ohr 25,3 (25–26); Unterarm 41,3 (39,3–43,7).⁶

Freilandbeobachtungen: Alle Tiere wurden auf einer Sisalpflanzung in den Zweigen von Bäumen gefangen; Umgebung Buschland, Höhenlage ca. 1000 m.

Nycteris thebaica (E. GEOFFROY)

Nycteris thebaicus E. GEOFFROY, Descr. Egypte, 2, 119, 1818

Material: 1 ♀ von Lembeni (Same-Distrikt); (10. 7. 1957). Kat.-Nr. 5930.

Färbung: Rücken einheitlich dunkelbraun; an der Ohrbasis und am Kopf in rötlichbraun übergehend; Bauchseite heller als der Rücken. Haarbasis dunkelbraun, Spitzen hellbraun; Flughäute und Ohrmuscheln braun.

Verbreitungsgebiet: Die *Nycteris thebaica*-Gruppe (*-aurantiaca* DE BEAUX, *-capensis*, *-revolii*) ist an der ganzen ostafrikanischen Küste, auf Sansibar, in den Usambara- und Ulugurubergen, in der östlichen Provinz, im Hochland des Kilimanjaro, am Viktoria-See und im Südwesten bis zum Nyasa-See verbreitet.

Maße: (Schädel defekt); Kopf-Rumpf 52; Fuß 10; Ohr 31; Unterarm 41; Schwanz 50.

Freilandbeobachtungen: Das Tier wurde bei Nacht während des Fluges in einer Afrikaner-Behauung gefangen; Höhenlage ca. 1000 m.

Megaderma cor (PETERS)

Megaderma cor PETERS, Mber. preuß. Akad. Wiss. Berlin, S. 194, 1872

Material: 3 ♂♂ und 13 ♀♀ von Lembeni (Same-Distrikt); (29. 9., 9. 11., 23. 11. 1957, 3. 1., 9. 1. 1958, 9. 1. 1959). Kat.-Nr. 5908–5921, 6046, 6047.

5 ♂♂ und 3 ♀♀ vom Same-Park (Same-Distrikt); (20. 5., 1. 6. 1957). Kat.-Nr. 5897–5904.

3 ♂♂ vom Ruvu-River (Same-Distrikt); (8. 8. 1957). Kat.-Nr. 5905–5907.

⁶ Ein Vergleich mit den von D. L. HARRISON in Ostafrika gesammelten Tieren ergab, daß das vorliegende Material biometrisch zwischen den Arten *Nycteris hispida* und *N. aurita* liegt. HARRISON (1957) konnte nachweisen, daß in Tanganyika ein Übergang zwischen den beiden Formen erfolgt.

Färbung: Rückenhaare blaugrau bis braungrau; Haare auf der Bauchseite an der Basis grau, Haarspitzen weißlich bis gelblich.

Verbreitungsgebiet: An der ostafrikanischen Küste, im Hochland und in der östlichen Provinz.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 27 Tieren); Kopf-Rumpf 72,9 (66–79); Fuß 17,5 (16–19); Ohr 38,1 (35–41); Unterarm 53,3 (50,5–56,5).

Freilandbeobachtungen: Die Tiere wurden tagsüber in einer Höhle, ferner in einem Erdferkelbau, in einem hohlen Baobab-Baum und unter dem Dach eines Afrikaner-Hauses gefangen; Höhenlage ca. 900 m. In dem Erdferkelbau hatten 6 Tiere mit einem Jungen ihr Tagesquartier. Am Ruvu-River bewohnten die Tiere ebenfalls eine Höhle (Höhenlage ca. 670 m). Ferner wurden in einer unterirdischen Höhle im Samepark zahlreiche Tiere dieser Art beobachtet.

Lavia frons rex (MILLER)⁷

Lavia rex MILLER, Proc. Biol. Soc. Wash., 18, 227, 1905

Material: 2 ♂♂ und 1 ♀ von Kidugallo (Morogoro-Distrikt); (8. 12., 20. 12. 1957). Kat.-Nr. 5922–5924.

Färbung: Das lange dichte Haar ist am Rücken blaugrau bis olivfarben; ♂♂ ventral dunkelgrau; ♀ blaugrau mit gelbbraunen Haarspitzen.

Verbreitungsgebiet: An der ostafrikanischen Küste, in den Hochländern, in der Seeprovinz und in der östlichen Provinz.

Maße: (Mittelwerte von 2 ♂♂ und Werte des ♀); Kopf-Rumpf ♂♂ 61; ♀ 72; Fuß ♂♂ 16; ♀ 17; Ohr ♂♂ 40; ♀ 41; Unterarm ♂♂ 56; ♀ 58.

Freilandbeobachtungen: Die beiden ♂♂ wurden in einer Kokospalme (Höhenlage ca. 300 m), das ♀ in den Zweigen eines Mandelbäumchens beobachtet.

Hipposideros caffer caffer (SUNDEVAL)l

Rhinolophus caffer SUNDEVAL, Ofvers. Vetensk. Akad. Förh. Stockholm 3, 118, 1846

Material: 7 ♂♂ und 5 ♀♀ von Same-Park (Same-Distrikt) und von Lembeni (Same-Distrikt); (12. 5., 2. 6., 30. 6. 1957). Kat.-Nr. 6002–6011, 6056, 6057.

Färbung: Dorsal dunkelbraun, ventral graubraun, heller als der Rücken. Ein Tier ist auf der Rückenseite rotbraun.

Verbreitungsgebiet: An der ostafrikanischen Küste, in den Hochländern und in der östlichen Provinz von Tanganyika.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 12 Tieren); Kopf-Rumpf 49,7 (47–51); Fuß 7,8 (7–8); Ohr 14,4 (13–15); Unterarm 46,3 (43,8–48,0).

Freilandbeobachtungen: Die Tiere wurden in einer unterirdischen Höhle bei Lembeni, ferner in einer Höhle im Same-Park gefangen. In beiden Höhlen wurden größere Populationen dieser Art beobachtet; Höhenlage 700–900 m. Zwei Tiere wurden im Same-Park in den Zweigen eines Baumes erlegt; Höhenlage 300 m.

⁷ Die Maße der drei untersuchten Tiere liegen an der unteren Grenze für die ostafrikanische Rasse *L. frons rex* MILLER; sie nähern sich der in Nordost-Afrika verbreiteten Form *L. frons affinis* ANDERSEN und WROUGHTON. Es ist anzunehmen, daß auch hier Übergänge vorhanden sind. FRECHKOP (1944) und VERSCHUREN (1957) lehnen auf Grund ihrer Untersuchungen in der ehemaligen Kolonie Belgisch Kongo die Aufgliederung der Art in eine west- und nordostafrikanische Rasse (*L. frons frons* und *L. frons affinis*) ganz ab und führen die Größenunterschiede auf die Geschlechter zurück. Nur die Art *L. frons* E. GEOFFROY soll aufrecht erhalten werden.



Abb. 1. Schädel von *Hipposideros commersoni gigas* (WAGNER); Nr. 5960 ♂, 5970 ♀, 5972 ♀. Auch in der Gestalt des Schädels unterscheiden sich die beiden Geschlechter. Die *Crista sagittalis externa* ist bei den adulten ♂♂ kammartig erhöht und besonders kräftig; sie teilt sich am vorderen Abfall des Hirnschädels und zieht als *Crista frontalis* beiderseits bis zum Rand des Jochbogens

Hipposideros commersoni gigas (WAGNER)

Rhinolophus gigas WAGNER, Arch. Naturgesch. 11, (1):148, 1845

Material: 8 ♂♂ und 12 ♀♀ von Tanga (Tanga-Distrikt); (24. 9. 1957, 25. 1. 1958). Kat.-Nr. 5954–5972, 6045.

Färbung: Dorsal dunkelbraun; Nacken und Kopfreion heller; weiße Längsbinde ventral vom Ansatz des Propatagiums. Auch die Flanken sind heller und deutlich gegen den Rücken abgesetzt. Ventral gelblich grau; Flughäute schwarzbraun.

Verbreitungsgebiet: An der ostafrikanischen Küste bei Tanga

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 19 Tieren); Kopf-Rumpf ♂♂ 125, (118 bis 130); ♀♀ 114 (108–123); Fuß ♂♂ 23,7 (23–25); ♀♀ 22,6 (22–24); Ohr ♂♂ 35 (34–36); ♀♀ 32,8 (32–35); Unterarm ♂♂ 107 (100–112); ♀♀ 104 (99–111).

Freilandbeobachtungen: Die Tiere wurden in großer Zahl an der Decke einer unterirdischen Höhle beobachtet.

Tabelle 1

Schädelmaße von *Hipposideros commersoni gigas*

	♂♂		♀♀	
	Mittelwerte	Extremwerte	Mittelwerte	Extremwerte
Größte Länge von C ¹	40,5	38,3–42,7	37,4	36,0–39,0
Jochbogenweite	22,9	21,1–23,8	20,7	19,3–21,9
Obere Zahnreihe von C	13,9	13,6–14,4	13,5	13,0–14,0
Untere Zahnreihe von C	15,8	15,2–16,4	15,1	15,0–15,9
Äußerer Abstand der letzten oberen Molaren	14,5	14,0–15,1	13,9	12,9–14,4
Äußerer Abstand der oberen Canini	11,0	10,2–11,7	9,9	9,5–10,3

¹ C = Caninus

Pipistrellus nanus nanus (PETERS)

Vespertilio nanus PETERS, Reise Mosamb., Säugeth. S. 63, 1852

Material: 6 ♂♂ und 7 ♀♀ von Lembeni (Same-Distrikt); (17. 6., 21. 6., 27. 11. 1957). Kat.-Nr. 5984–5993, 6051–6053.

Färbung: Dorsal dunkel bis schwarzbraun; ventral graubraun. Haare an der Basis schwarz, an den Spitzen dunkel- bis rötlichbraun; Flughäute dunkelbraun.

Verbreitungsgebiet: In allen Teilen Tanganyikas, besonders an der Küste des Indischen Ozeans und in den Hochländern.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 13 Tieren); Kopf-Rumpf 41,7 (40–44); Fuß 5; Ohr 10; Unterarm 31,6 (30,5–32,7).

Freilandbeobachtungen: Alle Tiere wurden einzeln in den noch eingerollten jungen Blättern von Bananenstauden gefangen. Nach diesem eigenartigen Tagesquartier werden sie auch als „Bananenfledermäuse“ bezeichnet. Sie sind typische Kulturfolger und sind über das ganze tropische Afrika verbreitet.

Scotophilus nigrita colias (THOMAS)

Scotophilus nigrita colias THOMAS, Ann. Mag. Nat. Hist. (7) 13, 207, 1904

Material: 2 ♀♀ von Lembeni (Same-Distrikt); (10. 10. 1957). Kat.-Nr. 6038–6039.

Färbung: Dorsal olivfarben bis bräunlich; ventral rötlichgelb, nach den Flanken hin goldgelb.

Verbreitungsgebiet: An der Küste und im Hochland (Nord-Paregebirge).

Maße: (Mittelwerte von 2 Tieren); Kopf-Rumpf 72, Fuß 10,5; Ohr 15,5; Unterarm 51,8.

Freilandbeobachtungen: Die beiden Tiere wurden in den Zweigen eines Kapok-Baumes auf einer Sisalpflanzung gefangen; Höhenlage ca. 900 m.

Glauconycteris argentatus (DOBSON)*Chalinolobus argentatus* DOBSON, Proc. Zool. Soc. London 1875, S. 385

Material: 2 ♀♀ und 1 ♂ (Jungtier) von Kidugallo (Morogoro-Distrikt), ca. 65 km östlich von Morogoro; (12. 12., 23. 12. 1957); Kat.-Nr. 6040–6042.

Färbung: Der Rücken der beiden adulten ♀♀ ist graubraun bis rötlichbraun. Die Haare sind an der Basis fast schwarz, in der Mitte weiß und an der Spitze rötlichbraun. Bauchseite ähnlich gefärbt; die Haare auf den angrenzenden Flughäuten sind rötlich. Das ♂ (Jungtier) ist wesentlich dunkler gefärbt. An den Flughautansätzen befindet sich je ein Längsstreifen mit weißen Haaren.

Verbreitungsgebiet: In der östlichen Provinz (Morogoro, Kilosa); in Südwest-Tanganyika bis Rungwe.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 3 Tieren); Kopf-Rumpf 53 (50–56); Fuß 6,3 (6–7); Ohr 12,8 (12–13); Unterarm 41,2 (40,7–41,5).

Freilandbeobachtungen: Ein Tier wurde an einer Kokospalme und zwei in den Zweigen eines Mandelbäumchens gefangen; Höhenlage ca. 300 m.

Tadarida (Mops) condylura (A. SMITH)*Nyctinomus condylurus* A. SMITH, South Afr. quart. J. 2, 54, 1833

Material: 1 ♂ von Lembeni (Same-Distrikt); (11. 7. 1957). Kat.-Nr. 6028.

Färbung: Dorsal schwarzbraun, mit weißlichen Haaren gesprenkelt; ventral median weiß, gegen die Flanken zu in grau übergehend. Flughaut bräunlich und durchscheinend; Ränder gegen den Unterarm zu weißlich.

Verbreitungsgebiet: Südost-Tanganyika, Zentral-Provinz und im Same-Distrikt.

Maße: Kopf-Rumpf 67; Fuß 12; Ohr 17; Unterarm 46,5; Schwanz 46.

Freilandbeobachtungen: Das Tier wurde bei Lembeni unter dem Dach einer Hütte gefangen; Höhenlage ca. 900 m.

Tadarida (Chaerephon) limbata (PETERS)*Dysopes limbatus* PETERS, Reise Mosamb., Säugeth. S. 56, 1852

Material: 4 ♂♂ und 8 ♀♀ von Kidugallo (Morogoro-Distrikt) und von Lembeni (Same-Distrikt); (17. 10., 11. 12., 12. 12., 23. 12. 1957). Kat.-Nr. 6012–6022, 6030.⁸

Färbung: Dorsal dunkel- bis schwarzbraun; ventral graubraun mit mehr oder weniger ausgeprägtem weißen Mittelstreifen und helleren Flanken. Am Flughautrand zwischen Achsel und Oberschenkel ein bis zu 5 mm breiter Streifen mit weißen Haaren. Die Flughaut ist mit Ausnahme der Schwanzregion bei allen Tieren weißlich und durchscheinend.

Verbreitungsgebiet: An der Nordostküste, in der westlichen und in der östlichen Provinz und westlich des Viktoria-Sees.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 11 adulten Tieren); Kopf-Rumpf 57,7 (55–62); Fuß 6,6 (5–8); Ohr 18,1 (17–19); Unterarm 37,3 (36,5–38,2); Schwanz 34,6 (32–36).

Freilandbeobachtungen: 6 Tiere wurden unter dem Dach von Afrikaner-Behausungen, 4 Tiere in einer Bananenstaude und 2 unter den Zweigen eines Busches gefangen.

⁸ Tier Nr. 6012 ist ein Jungtier; es blieb bei den Maßen unberücksichtigt.

Tabelle 2
Schädelmaße¹

	Größe Länge von C	Jochbogenweite	Obere Zahnreihe von C	Untere Zahnreihe von C	Äußerer Abstand der letzten oberen Molaren	Äußerer Abstand der oberen Canini
<i>Epomophorus labiatus minor</i>	37,7 (37,4—38,0)	20,8 (20,0—21,6)	13,3 (12,8—13,8)	14,3 (14,0—14,6)	10,3 (10,0—10,9)	7,0 (6,0—7,4)
<i>Epomophorus wahlbergi</i> <i>haldemani</i>	45,2 (44,0—46,7)	24,7 —	16,0 (15,5—16,3)	17,6 (17,0—18,3)	13,5 (13,3—13,8)	8,9 (8,9—9,0)
<i>Coleura afra</i>	17,4 (17,0—17,9)	10,1 (9,9—10,4)	7,2 (6,9—7,4)	7,3 (7,0—7,4)	8,1 (7,8—8,4)	4,0 (3,7—4,1)
<i>Taphozous mauritanus</i>	20,4 (19,7—21,0)	11,0 (9,9—12,6)	8,4 (7,8—8,7)	9,4 (9,2—9,8)	8,0 (7,4—8,7)	3,3 (3,2—4,0)
<i>Nycterus macrotis oriana</i>	21,1 (20,5—21,7)	12,4 (11,9—13,1)	7,4 (7,1—7,9)	7,9 (7,6—8,5)	8,3 (8,0—8,9)	5,4 (4,5—5,7)
<i>Nycterus hispidus</i>	18,2 (18,1—18,4)	10,5 (10,4—10,6)	6,3 (6,2—6,4)	6,7 (6,6—6,7)	6,8 (6,8—6,9)	4,1 (4,0—4,4)
<i>Megaderma cor</i>	26,1 (24,0—27,3)	15,4 (12,8—16,3)	10,0 (9,7—10,5)	10,8 (10,3—11,3)	9,4 (8,9—10,1)	5,2 (4,2—5,7)
<i>Lavia frons rex</i>	23,9 (22,5—24,6)	15,3 —	8,6 (8,5—8,8)	9,3 (9,1—9,6)	8,8 (8,2—8,9)	4,8 (4,3—5,3)
<i>Hipposideros caffer caffer</i> ²	17,2 (17,0—17,4)	9,0 (8,9—9,2)	5,7 (5,5—5,8)	5,9 (5,8—6,0)	6,1 (5,9—6,2)	3,6 (3,4—3,7)
<i>Pipistrellus nanus nanus</i>	11,7 (11,4—12,0)	7,0 —	3,8 (3,7—4,0)	3,9 (3,7—4,1)	4,7 (4,5—5,1)	3,4 (3,2—3,6)
<i>Scotophilus nigrita colias</i>	21,3 (21,0—21,6)	13,8 —	7,2 (7,1—7,3)	8,1 (7,9—8,3)	8,9 (8,8—9,0)	7,1 —
<i>Glauconycteris argentatus</i>	12,7 (12,5—13,0)	9,4 —	4,0 (4,0—4,1)	4,4 (4,3—4,5)	6,1 (6,0—6,2)	3,9 (3,8—4,0)
<i>Tadarida (Mops) condylura</i>	20,9 —	13,5 —	7,3 —	8,2 —	9,5 —	6,0 —
<i>Tadarida (Chaerophon) limbata</i>	17,5 (16,8—18,0)	10,7 (10,3—11,2)	6,3 (6,0—6,4)	6,8 (6,5—7,0)	7,8 (7,3—8,2)	4,7 (4,2—5,1)
<i>Tadarida (Chaerophon) pumila</i> <i>naivashae</i>	17,4 (17,0—17,6)	10,6 (10,5—10,7)	6,3 (6,1—6,5)	6,8 (6,3—7,0)	7,7 (7,3—8,0)	4,4 (3,9—4,8)

¹ Die Zahl der untersuchten Schädel entspricht der im Text vermerkten Zahl der untersuchten Tiere.

² Die Schädelmaße von *Hipposideros commersoni* gigas sind in Tab. 1 für die beiden Geschlechter getrennt angeführt.

Tadarida (Chaerephon) pumila naivashae (HOLLISTER)*Chaerephon pumilus naivashae* HOLLISTER, Smithsonian Misc. Coll. 66, No. 1, S. 4, 1916

Material: 3 ♂♂ und 6 ♀♀ von Lembeni (Same-Distrikt); (12. 6., 17. 6., 25. 6., 8. 7., 22. 7., 17. 10. 1957). Kat.-Nr. 6023–6027, 6029, 6031, 6054, 6055.⁹

Färbung: Dorsal dunkel- bis schwarzbraun, ventral graubraun und Flanken weißlich. Flughautansatz zwischen Achsel und Oberschenkel mit einem Streifen weißer Haare. Flughäute bei allen Tieren bräunlich.

Verbreitungsgebiet: An der ostafrikanischen Küste, im Pare-Gebirge, am Kilimanjaro und am Viktoria-See.

Maße: (Mittel- und Extremwerte von 8 adulten Tieren); Kopf-Rumpf 58,1 (55–64); Fuß 8,7 (8–9); Ohr 18,7 (18–20); Unterarm 37,7 (36–40); Schwanz 31,7 (21–35).¹⁰

Freilandbeobachtungen: 7 Tiere wurden bei Lembeni (Höhenlage ca. 900 m) unter dem Dach einer alten Hütte und 2 unter den Ästen eines Baumes gefangen.

C. Zur Ökologie ostafrikanischer Fledermäuse

Der Versuch, die afrikanischen Fledermäuse nach ökologischen Gesichtspunkten zu erfassen, wurde mehrfach unternommen (LANG und CHAPIN, 1917; EISENTRAUT, 1941, VERSCHUREN, 1957, KULZER, 1959). LANG und CHAPIN hatten während ihrer Kongo-Expedition nach den Beziehungen zwischen den verschiedenen Lebensräumen und den dort lebenden Fledermäusen gesucht, jedoch mit Ausnahme der Megadermatiden und Rhinopomiden eine annähernd gleichmäßige Verteilung der Arten in den verschiedenen Landschaftstypen angetroffen. Im tropischen Regenwald sind die Lebensbedingungen für die frugivoren und für die insektivoren Fledermäuse besonders günstig. Gleichmäßige Temperatur und Luftfeuchtigkeit, reichliches Nahrungsangebot und gute Versteckmöglichkeiten schaffen den Tieren hier einen nahezu idealen Lebensraum. Ähnlich liegen die Verhältnisse auch noch in

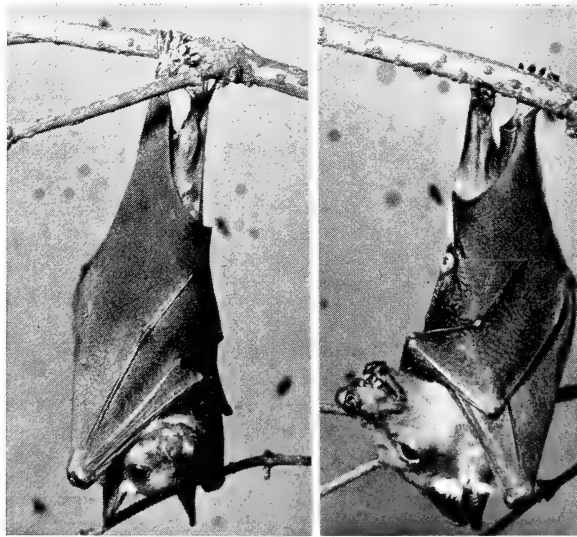


Abb. 2. *Epomophorus wahlbergi baldemani* (HALOWELL); links ♀, rechts ♂

⁹ Ein Jungtier hat eine Unterarmlänge von 33 mm; es besitzt noch vier stark nach rückwärts gekrümmte obere Incisivi des Milchgebisses. Die definitiven Zähne liegen unter der Schleimhaut; im Oberkiefer sind deutlich zwei Praemolaren und drei Molaren zu erkennen.

¹⁰ Die beschriebenen Tiere nehmen biometrisch eine Mittelstellung zwischen den von HOLLISTER (1918) im Sudan und in Eritrea gefangenen Fledermäusen der Rasse *T. pumila pumila* und den in Kenia lebenden Tieren der Rasse *T. pumila naivashae* ein. Ihr Unterarm ist im Mittel kürzer (37,7) als bei den von HOLLISTER in Kenia gefangenen Tieren (40,2); ihr Schädel ist dagegen größer (16 mm Condylolaballänge) als der von *T. pumila pumila* (14,9 mm).

den Galeriewäldern, die weit in die offenen Landschaften hineingreifen. Savannen und Steppen besitzen dagegen für Fledermäuse wesentlich ungünstigere Lebensbedingungen. Die einzig sicheren Tagesquartiere sind hier alte hohle Bäume oder kleine Erdhöhlen und das Nahrungsangebot ist meist nur in der Nähe von Wasserstellen günstig. Da das Buschland in Afrika fast überall regelmäßig abgebrannt wird, verarmt hier die Insektenfauna und damit das Nahrungsangebot vorübergehend so stark, daß die Fledermäuse in günstigere Biotope abwandern. Unter diesen Umständen kann es sogar zu größeren Ansammlungen an Flußläufen oder in der Nähe menschlicher Behausungen kommen. Als entscheidender Faktor bei der Besiedelung eines Raumes durch Fledermäuse erweist sich nach LANG und CHAPIN (1917)

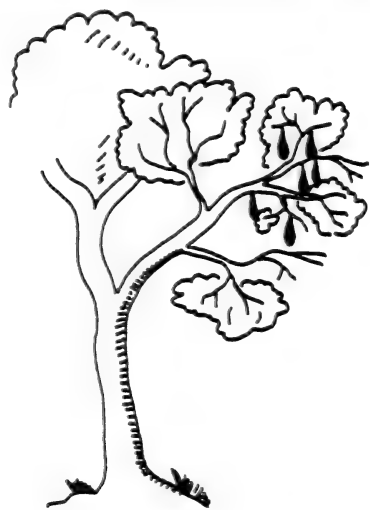


Abb. 3. *Epomophorus*-Flughunde verbringen den Tag auf Bäumen; sie hängen in Schlafstellung einzeln oder in kleinen Schwärmen

das Vorhandensein geeigneter Tagesquartiere, z. B. Höhlen, Felsspalten, verlassene Behausungen, hohle Bäume oder schattige, nicht dem direkten Sonnenlicht ausgesetzte Orte. Hier entstehen in den Tropen Kolonien aus Hunderten, oft sogar aus Tausenden von Fledermäusen. Gute Tagesquartiere werden von den Tieren über Jahrzehnte beibehalten; schlechte werden dagegen häufig gewechselt.

Unter dem günstigen Klima des tropischen Regenwaldes reifen Früchte zu allen Jahreszeiten; wir finden deshalb hier mehr Flughunde (*Megachiroptera*) als in den anderen Gebieten mit klimatischem Jahreszeitenwechsel. Die Flughunde haben aber auch im Regenwald keine für längere Zeiträume festgelegten Tagesquartiere, da ihr Bedarf an Früchten sehr groß ist, sobald sie in größeren Schwärmen auftreten. Ihre vagabundierende Lebensweise wird wohl in erster Linie durch die Nahrungssuche verursacht. Nur in Obstpflanzungen halten sie sich tage- oder gar wochenlang auf.

Einen Überblick über die Ökologie der zentralafrikanischen Chiropteren gibt VERSCHUREN (1957). Seine Untersuchungen erstrecken sich auf das Gebiet des National-Parkes von Garamba in der ehemaligen Kolonie Belgisch-Kongo. VERSCHUREN führt eine Klassifikation der Fledermäuse in bezug auf die einzelnen ökologischen Faktoren, des Mikroklimas der Tagesquartiere sowie der geographischen und botanischen Gegebenheiten des Lebensraumes, durch. Der Begriff des Mikrobiotopes wird hier auf die Tagesquartiere beschränkt, da die nächtliche Aktivität der Tiere in ihrer Umgebung nicht ohne weiteres beobachtet werden kann.

VERSCHUREN unterscheidet zwei Typen von Tagesquartieren: 1. Tagesquartiere, die keinen direkten Kontakt mit der Außenwelt haben und auch klimatisch nach außen hin isoliert sind und 2. Tagesquartiere, die keinerlei Abschluß gegenüber ihrer Umgebung besitzen. Dazwischen gibt es eine Reihe von Übergangsformen. Nach der Beschaffenheit des Mikrobiotopes werden unter den Fledermäusen „phytophile, lithophile und anthropophile“ Arten unterschieden. Nach dem Verhalten teilt VERSCHUREN die Chiropteren ein: 1. In „Kontaktarten“, die mit dem Rücken oder der Bauchseite mit ihrem Tagesquartier in ständigem Kontakt sind und 2. in freilebende, meist solitäre Arten, die sich nur mit den Fußkrallen an der Decke ihres Tagesquartieres festhalten.

Eine entsprechende Gliederung der Chiropteren Ostafrikas war bisher noch nicht möglich, da die in der Literatur zitierten Fundorte nur in wenigen Fällen auf den Mikrobiotop der Tiere hinweisen. Für die von ANDERSEN und von mir in Kenia und

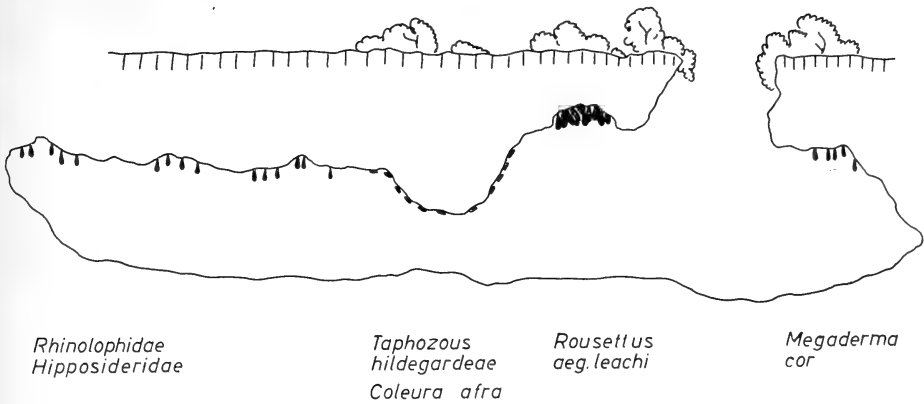


Abb. 4. Schema einer Höhle an der Küste des Indischen Ozeans (Meeresniveau), ca. 60 m tief mit mehreren Eingängen. Die Flughunde (*Rousettus aegyptiacus leachi*) und die Fledermäuse der Art *Megaderma cor* hängen noch in Eingangsnähe; *Taphozous hildegardeae* und *Coleura afra* („Kontakt“-Arten) bevölkern den ersten dunkleren Abschnitt der Höhle; verschiedene *Rhinolophiden* und *Hipposideriden* hängen in den tiefsten völlig dunklen Gängen der Höhle

Tanganyika gefangenen Fledermäuse sowie für einige Arten, deren Tagesquartiere in der Literatur genau beschrieben sind, soll dies hier erfolgen.

Die Tagesquartiere der ostafrikanischen Fledermäuse:

- a. Große unterirdische Höhlen (Wasser- und Trockenhöhlen) im Gebirge und an der ostafrikanischen Küste.

Megachiroptera: *Rousettus aegyptiacus leachi*
Rousettus kemp
Rousettus angolensis

Microchiroptera: *Coleura afra*
Taphozous hildegardeae
Nycteris macrotis oriana
Megaderma cor
Rhinolophus hildebrandtii hildebrandtii
Rhinolophus lobatus
Rhinolophus fumigatus exsul
Rhinolophus deckenii
Hipposideros caffer caffer
Hipposideros caffer centralis
Hipposideros commersoni gigas
Triaenops afer
Miniopterus minor

- b. Kleine unterirdische Höhlen (biotischen oder abiotischen Ursprungs)

Microchiroptera: *Nycteris macrotis oriana*
Nycteris thebaica capensis
Megaderma cor
Rhinolophus hildebrandtii hildebrandtii
Hipposideros caffer caffer
Miniopterus minor

c. In menschlichen Behausungen

Microchiroptera: *Nycteris macrotis oriana*
Nycteris thebaica capensis
Megaderma cor
Scotophilus nigrita colias
Tadarida (Mops) condylura
Tadarida (Chaerephon) limbata
Tadarida (Chaerephon) hindei
Tadarida (Chaerephon) pumila naivashae

d. In den Zweigen oder an den Stämmen von Büschen und Bäumen

Megachiroptera: *Epomophorus labiatus minor*
Epomophorus wahlbergi haldemani
Epomophorus wahlbergi wahlbergi
Epomophorus anurus
Microchiroptera: *Taphozous mauritanus*
Nycteris hispida
Lavia frons rex
Megaderma cor
Hipposideros caffer caffer (selten)
Pipistrellus nanus nanus
Scotophilus nigrita colias (selten)
Glauconycteris argentatus

VERSCHUREN (1957) beschreibt die große Variabilität der Mikrobiotope der zentralafrikanischen Arten, vor allem der Familie der *Nycteridae*. Er folgert daraus, daß es im strengen Sinn keinen Zusammenhang zwischen der systematischen Stellung der Tiere und ihren Lebensräumen gibt. Ähnliche Verhältnisse ergaben sich auch für die ostafrikanischen Formen, von denen nur wenige Gattungen eine offenkundige Beziehung zu bestimmten Tagesquartieren aufweisen.

Unter den *Megachiroptera* zeigen die kleinen Flughunde der Gattung *Rousettus* eine Vorliebe für höhlenartige Tagesquartiere (KULZER 1958, LINDNER 1954), während z. B. die Flughunde der Gattung *Epomophorus* den Tag stets in den Zweigen von Büschen und Bäumen verbringen und noch niemals in einer Höhle gefunden wurden. *Rousettus*-Flughunde sind auch in Gefangenschaft während ihrer Ruhephase am Tag ausgesprochen negativ phototaktisch und suchen sich stets einen dunklen Aufenthaltsort. Im Freien vermeiden sie jedoch die völlig dunklen Abschnitte von Höhlen und besiedeln vorwiegend die Eingänge. Die klimatische Isolierung dieser Tagesquartiere ist noch gering, jedoch werden die Extreme der Außentemperatur gemildert. Die Flughunde der Gattung *Epomophorus* müssen die täglichen Temperaturschwankungen im vollen Maße ertragen; ihr einziger Schutz ist das Blätterdach der Bäume. Sie zeigen auch in Gefangenschaft keine Neigung, tagsüber dunkle Orte in ihren Käfigen aufzusuchen.

Unter den *Microchiroptera* sind deutliche Beziehungen zu höhlenartigen Tagesquartieren nur bei den Familien *Rhinolophidae*, *Hipposideridae* und einem Teil der *Nycteridae* festzustellen. Während die Rhinolophiden und Hipposideriden fast immer die tiefsten Abschnitte der Höhlen bevölkern, die klimatisch gegen die Außenwelt völlig isoliert sind, sind die Nycteriden nicht in so strengem Maße an diese Bedingungen gebunden. Sie ziehen verhältnismäßig oft auch in verlassene menschliche Behausungen ein z. B. wenig besuchte Lagerschuppen und Hütten. Die Art *Nycteris hispida* verbringt den Tag sogar in den Zweigen von dicht belaubten Büschen und Bäumen der Galleriewälder oder in Pflanzungen. Zu den „freihängenden“ Höhlenfledermäusen

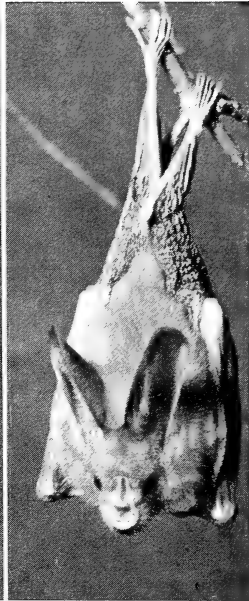
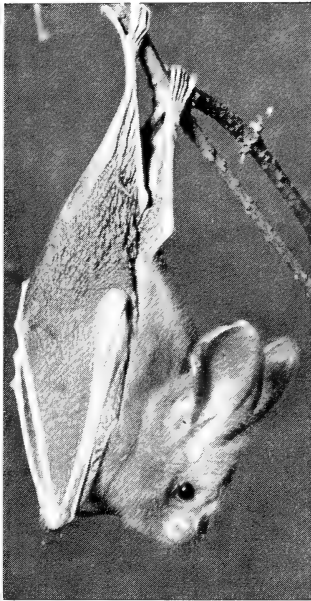


Abb. 5. *Rhinolophus hildebrandtii*
hildebrandtii (PETERS)

Abb. 6. *Megaderma cor* (PETERS)

gehören ferner die Gattungen *Triaenops* und *Megaderma*. Von den typischen „Kontakt“-Arten leben in den ostafrikanischen Höhlen große Schwärme von *Coleura afra*, *Taphozous hildegardeae* und vereinzelt *Miniopterus minor*. Mit Ausnahme der Art *Megaderma cor* bevölkern alle die tieferen Abschnitte der Höhlen, die klimatisch nach außen isoliert und völlig dunkel sind. *Megaderma cor* konnte ich dagegen noch in den vom Tageslicht erhellten äußeren Abschnitten einer Höhle wiederholt beobachten. Aufgescheucht flogen diese Tiere sofort in die tieferen, völlig dunklen Gänge der Höhle, kamen aber nach einigen Minuten wieder an ihre alten Schlafplätze am Eingang zurück. Gelegentlich findet man diese Art aber auch in menschlichen Behausungen und in der Savanne in Erdferkelhöhlen oder in alten hohlen Bäumen. Der Lichtfaktor scheint für die Wahl der Tagesquartiere hier nicht entscheidend zu sein; die Tiere zeigten auch in Gefangenschaft keine besondere Neigung, dunkle Orte in ihrem Käfig aufzusuchen.

Zu den primären Höhlen-Fledermäusen gehört auch *Nycteris thebaica*, eine in ganz Afrika weit verbreitete Art. In der Wahl der Tagesquartiere zeigt diese Art ein besonders großes Anpassungsvermögen. Wir haben sie in kleinen unterirdischen Höhlen, an Orten mit vollkommener Klimaisolation, ferner in leerstehenden dunklen Afrika-

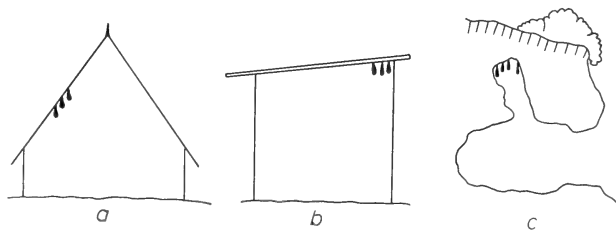


Abb. 7. Verschiedene Tagesquartiere von *Nycteris thebaica* (E. GEOFFROY) in Ostafrika. a. Unter dem Strohdach einer verlassenen Afrikaner-Behausung; b. in einem Lagerschuppen; c. in einer unterirdischen Höhle (ca. 5 m tief) in der Massai-Steppe

ner-Behausungen und unter den Dächern von wenig besuchten Lagerschuppen gefangen. Die Art *Nycteris macrotis oriana* wurde von ANDERSEN ebenfalls in kleineren unterirdischen Höhlen, unter einem Dach und in größerer Zahl (mit Jungen) in der Höhle eines Erdferkels gefangen.

Nach den Untersuchungen von VERSCHUREN ist ein Erdferkelbau gegenüber der Außenwelt klimatisch völlig isoliert und bietet den Fledermäusen tagsüber auch Schutz vor anderen Tieren. Die Höhle besteht in der Regel aus einer mehrere Meter langen unterirdischen Röhre von etwa 50 cm Durchmesser mit nur einem Eingang. Auch das Erdferkel ist ein nachtaktives Tier, was sicherlich mit die Ursache dieser eigenartigen Wohngemeinschaft ist. VERSCHUREN (1957) gibt als Tagesquartier für die nahe verwandte Art *Nycteris luteola* ebenfalls die Erdferkelbauten im Nationalpark von Garamba an.

Zu den Kulturfolgern unter den ostafrikanischen Fledermäusen gehören vor allem die verschiedenen Arten der Gattung *Tadarida*, z. B. *T. (Mops) condylura*, *T. (Chaerephon) limbata*, *T. (Chaerephon) hindei*, *T. (Chaerephon) pumila naivashae*. Diese

Tiere leben in Kolonien bis zu mehreren hundert Individuen in den Mauerspalten und in den Ritzen zwischen Dachgebälk und Dachziegeln oder unter Wellblechdächern von menschlichen Behausungen. Ich habe sie verschiedentlich unter Dächern beobachtet, die tagsüber der vollen Sonneneinstrahlung ausgesetzt sind. Bei all diesen Arten handelt es sich um typische „Kontakt“-Fledermäuse,

die ständig mit den Wänden ihres Tagesquartieres in Berührung sind und sich bei Gefahr sofort in schmale Mauerspalten zurückziehen. Zu den Kontakt-Fledermäusen, die ebenfalls menschliche Behausungen als Tagesquartiere wählen, gehört ferner die Art *Scotophilus nigrita colias*. ANDERSEN konnte zwei Tiere dieser Art auch in den Zweigen eines Baumes fangen.

Ein weiterer Kulturfolger ist schließlich die Art *Pipistrellus nanus nanus*. Ihr Name „Bananenfledermaus“ nimmt Bezug auf ihr eigenartiges Tagesquartier in den eingrollten jungen Blättern von Bananenstauden.

Zu den Charakter-Fledermäusen der offenen Landschaften gehört vor allem die Art *Lavia frons* (*Megadermatidae*). Man beobachtet sie in den Zweigen von niedrigen Akazienbäumen, in Dornbüschen entlang von Flußläufen oder an Wasserstellen. HOLLISTER (1918) berichtet, daß diese Tiere schon am hellen Tag Jagd auf Insekten machen. *Lavia frons* gehört somit zu den Fledermäusen, die mit Ausnahme des Baumschattens den Temperaturschwankungen und der Sonneneinstrahlung in vollem Maße ausgesetzt sind. Das Tagesquartier von *Lavia frons* hat große Ähnlichkeit mit den Schlafplätzen verschiedener Flughunde (*Megachiroptera*) und stellt ökologisch einen Parallellfall unter den

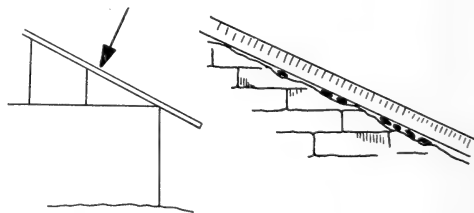


Abb. 9. Tagesquartier von *Tadarida (Chaerephon) limbata* und *Tadarida (Mops) condylura*

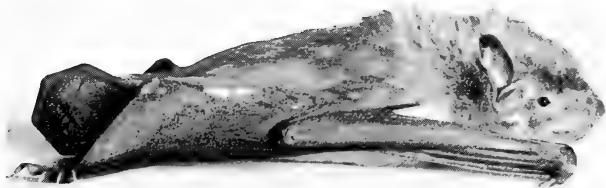


Abb. 10. *Scotophilus nigrita colias* (THOMAS)

Mikrochiropteren dar. Diese eigenartige Lebensweise von *Lavia frons* ist in ihrem ganzen Verbreitungsgebiet, von der afrikanischen Westküste bis nach Äthiopien und vom Sudan bis nach Nordrhodesien, bekannt. Ähnlich sind die Verhältnisse bei der Art *Nycteris hispida*, die an niedrigen



Abb. 11. Lebensraum von *Lavia frons* (E. GEOFFROY). Die Tiere hängen tagsüber einzeln in den Zweigen von Schirmakazien oder dicht belaubten Dornbüschen vor allem in der Nähe von Wasservorkommen

Zweigen im Buschland und in der Savanne den Tag verbringt; sie bevorzugt dabei das dichte, noch schattenspendende Gebüsch.

Von den „Kontakt“-Fledermäusen fanden wir an Baumstämmen und an Zweigen die Art *Taphozous mauritanicus*, die aber auch Afrikaner-Behausungen als Tagesquartier wählt. ANDERSEN fand ferner die Art *Glauconycteris argentatus* an einer Kokospalme und in den Zweigen eines Mandelbäumchens.

Die verschiedenartigen Tagesquartiere der ostafrikanischen Fledermäuse zeigen bis heute keinen einheitlichen ökologischen Faktor, der für die Wahl der Tagesquartiere ausschlaggebend ist. Die einzelnen Gattungen und Arten stellen teilweise ganz unterschiedliche Ansprüche; wir finden sie in Höhlen mit vollkommener Klimaisolation und Dunkelheit, unter Hausdächern, in Strohütten und Lagerschuppen und in Büschen und Bäumen, dem direkten Sonnenlicht und den täglichen starken Temperatur- und Feuchtigkeitsschwankungen ausgesetzt. Es ist deshalb anzunehmen, daß hier bereits eine weitgehende Spezialisierung und Anpassung an bestimmte Lebensräume erfolgt ist. Ein genaueres Studium der ökologischen Verhältnisse ist notwendig, um die Beziehungen zwischen den verschiedenen Familien und ihren Biotopen zu klären.

Zusammenfassung

1. Die von TH. ANDERSEN in Tanganyika gesammelten 17 verschiedenen Formen von Chiropteren, ihre Verbreitung in Tanganyika und Freilandbeobachtungen werden beschrieben.
2. Ein Vergleich der Fundorte und der Tagesquartiere der von ANDERSEN und mir gesammelten Arten zeigt, daß nur in wenigen Fällen deutliche Beziehungen zwischen der systematischen Stellung der Tiere und ihrem Lebensraum bestehen. Die einzelnen Gattungen und Arten stellen oft ganz unterschiedliche Ansprüche an ihre Tagesquartiere. Unter den *Megachiroptera* sind die Flughunde der Gattung *Rousettus* Höhlenbewohner; Flughunde der Gattung *Epomophorus* verbringen den Tag dagegen auf Bäumen. Von den *Mikrochiroptera* sind die Gattungen *Rhinolophus*, *Hipposideros*, *Triaenops* und *Coleura* zu den primären Höhlenfledermäusen zu rechnen. Nur selten findet man sie in anderen Lebensräumen. Die Tagesquartiere der Gattungen *Megaderma*, *Nycteris*, *Taphozous* und *Scotophilus* sind unterschiedlich. Erdhöhlen, Baumhöhlen und Dächer menschlicher Behausungen werden bevorzugt. Als Kulturfolger zeigen sich verschiedene Arten der Gattung *Tadarida*, ferner die Bananenfledermaus *Pipistrellus n. nanus*. Als Parallele zu den in Bäumen lebenden *Megachiroptera* treten unter den *Mikrochiroptera* die Arten *Lavia frons* und *Nycteris hispida* auf.

Literatur

- ALLEN, G. M. (1939): A checklist of African Mammals; Bull. Mus. Comp. Zool. Harv. 83, 1. — ALLEN, G. M. (1911): Bats from British East Afrika. Bull. Mus. Comp. Zool. Harv. 54, 321. — ALLEN, G. M. and LOVERIDGE, A. (1927): Mammals from the Uluguru and Usambara Mountains, Tanganyika Territory. Proc. Boston Soc. Nat. Hist. 38, 413. — ALLEN, G. M. and LOVERIDGE, A. (1933): Reports and scientific results of an expedition to the southwestern highlands of Tanganyika Territory, 2. Mammals; Bull. Mus. Comp. Zool. Harv. 75, 47. — ALLEN, G. M. and LOVERIDGE, A. (1942): Scientific results of a fourth expedition to the forested areas in East and Central-Africa, 1. Mammals, Bull. Mus. Comp. Zool. Harv. 89, 147. — ALLEN, G. M. and LAWRENCE, B. (1936): Scientific results of an expedition to the rain forest regions of eastern Africa, 3. Mammals; Bull. Mus. Comp. Zool. Harv. 79, 31. — ALLEN, J. A., LANG, H. and J. P. CHAPIN (1917): The American Museum Congo Expedition collection of bats; Bull. Amer. Mus. Nat. Hist. 37, 405. — ANDERSEN, K. (1912): Catalogue of the Chiroptera in the Collection in the British Museum, I *Megachiroptera*; London. — Copley, H. (1950): Small Mammals of Kenya; Nairobi. — EISENTRAUT, M. (1941): Beitrag zur Ökologie Kameruner Chiropteren; Mitt. Zool. Mus. Berlin 25, (2), 245. — EISENTRAUT, M. (1958): Beitrag zur Chiropterenfauna Ostafrikas; Veröffentl. Überseemus. Bremen (A) 3, 17. — ELLERMANN, J. R., MORRISON-SCOTT, T. C. S. and R. W. HAYMANN (1953): Southern African Mammals, 1758–1951, a reclassification; Brit. Mus. (Nat. Hist.). — FRECHKOP, S. (1944): Exploration du Parc National de la Kagera, Mammifères; Inst. Parcs Nat. Congo Belge, Mission G. F. De Witte, fasc. 1. — GRANVIK, H. (1925): On Mammals of the eastern slopes of Mt. Elgon, Kenya Colony. Mammals collected by the Swedish Mt. Elgon Expedition, 1920; Lunds Univ. Årsskr. N. F. Avd. 2, 21:1. — HARRISON, D. L. (1957): Some observations on the relationship between the african slit-faced bats *Nycteris hispida* Schreber and *Nycteris*

aurita K. ANDERSEN; Durban Mus. Novit. 5, 17. — HOLLISTER, N. (1918): East African Mammals in the United States National Museum. I. *Insectivora*, *Chiroptera* and *Carnivora*. Bull. U. S. Nat. Mus. 99, 1. — KULZER, E. (1957): Fledermäuse aus Ostafrika; Über eine Sammlung von Chiropteren aus Kenia und Tanganyika mit ethologischen und ökologischen Beobachtungen; Zool. Jb. 87, 13. — KULZER, E. (1958): Untersuchungen über die Biologie von Flughunden der Gattung *Rousettus* GRAY; Z. Morph. Ökol. Tiere, Berlin 47, 374. — LINDNER, E. (1954): Zoo-Safari, Bericht der Deutschen zoologischen Ostafrika-Expedition 1951—1952 (Gruppe Stuttgart). — LOVERIDGE, A. (1937): Scientific results of an expedition to the rain forest region on Eastern Afrika. I. Introduction and Zoogeography; Bull. Mus. Comp. Zool. Harv. 79, 481. — MARSHALL, A. J. and P. S. CORBET (1959): The breeding biology of equatorial vertebrates: reproduction of the bat *Chaerephon hindei* THOMAS at latitude 0° 26' N. Proc. Zool. Soc. London 132, 607. — MATSCHIE, P. (1895): Die Tierwelt Ostafrikas, Säugetiere Ostafrikas; Berlin. — MÖHRES, F. P. und E. KULZER (1957): *Megaderma*, ein konvergenter Zwischentyp der Ultraschallpeilung bei Fledermäusen; Naturwiss. 44, 21. — MOREAU, R. E. and PAKENHAM, R. H. W. (1941): The landvertebrates of Pemba, Sansibar and Mafia, a Zoogeographical Study; Proc. Zool. Soc. London 110 A, 97. — SWYNNERTON, G. H. and HAYMAN, R. W. (1951): A checklist of the Land Mammals of the Tanganyika Territory and the Zanzibar Protectorate; J. East African Nat. Hist. Soc. 20, 274. — SWYNNERTON, G. H. (1958): Fauna of the Serengeti National Park, Mammalia XXII, 435. — VERSCHUREN, J. (1957): Ecologie, Biologie et Systématique des Chiroptères; Exploration du Parc Nationaux du Congo Belge; Mission H. DE SAEGER (7), 1—473.

(Alle Aufnahmen vom Verfasser)

Anschrift des Verfassers: Dr. ERWIN KULZER, Zoophysiolgisches Institut der Universität Tübingen, Hölderlinstraße 12

Notes sur les dates de Reproduction en captivité du Fennec, *Fennecus zerda* (ZIMMERMANN 1780)

Par Marie-Charlotte SAINT GIRONS

Eingang des Ms. 9. 9. 1961

Depuis l'été 1956, nous élevons en captivité un couple de Fennecs, *Fennecus zerda*. Ces deux individus provenant de la même portée ont été capturés au nid dans la région de Béni Abbès (Sahara septentrional) en mai 1956. On sait que, dans la nature, la mise bas a lieu au mois de mars ou au début d'avril. BREHM, citant une lettre de L. BUVRY, écrit: «Au dire des indigènes, la femelle met bas, au mois de mars, trois ou quatre petits. Ils naissent aveugles, sont très gracieux et couverts de poils jaunâtres. La femelle montre pour sa progéniture autant de tendresse que le Renard». RENSCH (1950) signale que 3 jeunes Fennecs âgés d'environ 14 jours ont été trouvés au Sahara le 15 avril 1932.

Les deux jeunes ont été abondamment nourris: vi-



Photo 1. Fennec âgé d'un mois (Photo Saint Girons)



Photo 11. Fennec âgé de deux mois
Photo Coulmance

l'échage, tentatives d'accouplement. Le 7 avril au matin eut lieu l'unique accouplement de la saison. Quelques jours plus tard, la femelle qui s'était brisée une patte dut être amputée. Elle se rétablit sans difficulté mais il est possible que le choc qui en résulta ait interrompu la gestation. Il n'y eut pas de parturition.

En avril 1959, l'activité sexuelle reprit. Les animaux s'accouplèrent le 7 avril, cette fois encore sans résultat.

En 1960, la période d'activité sexuelle fut nettement plus précoce. Les animaux s'accouplèrent le 15 mars et la femelle mit bas le 4 mai un jeune normalement constitué mais mort. La parturition s'effectua non dans l'abri mais sur le plancher nu de la salle d'élevage. Elle fut suivie au bout de quelques jours par une seconde période d'activité sexuelle au cours de laquelle la femelle semblait plus excitée que le mâle qu'elle sollicitait. Cependant, aucun accouplement n'a été observé.

En 1961, les préliminaires d'accouplement débutèrent le 15 février. L'excitation sexuelle était plus grande que les années précédentes. Les sons émis par les deux individus en particulier étaient nettement différents de ceux qu'ils émettaient d'ordinaire. Le 17 février, les animaux s'accouplèrent et toute activité sexuelle cessa. Vers le 20 mars, la femelle commence à manifester une certaine excitation, grattant derrière les armoires et les portes. Le 28 mars, les mamelles pointent à travers la fourrure, la femelle commence à faire preuve vis à vis du mâle d'une faible agressivité. Dans la nuit du 6 au 7 avril, la femelle met bas à l'intérieur du nid préparé. Pour ne pas risquer de l'effrayer, le nid ne fut ouvert que le 26 avril. Il contenait 3 jeunes (1 femelle, 2 mâles) normalement constitués qui ne furent ni pesés ni mesurés pour éviter toute excitation de la mère. Une dizaine de jours après la mise bas, les adultes manifestèrent une activité sexuelle nette, non suivie d'accouplement. Nous n'avons jamais observé d'agressivité du mâle vis à vis de la femelle.

Il n'y a pas de sensibilité au froid chez les individus captifs.

ande crue hachée, insectes (larves de *Tenebrio*, Orthoptères), fruits. Ils ont été laissés en liberté dans une grande pièce bien éclairée où ils disposaient d'un abri sombre qu'ils gagnaient par un tuyau coudé et d'un emplacement garni de sciure de bois surmonté d'une lampe chauffante. Ils le fréquentaient régulièrement plusieurs heures par jour¹. La température dans la pièce était maintenue de façon régulière à 20° C ($\pm 2^\circ$). Les animaux étaient suffisamment habitués à la présence des observateurs pour ne manifester aucune crainte mais se laissaient difficilement manipuler.

Au printemps 1957, nous n'avons observé aucune activité sexuelle. Les individus pourtant semblaient avoir terminé leur croissance et se trouvaient en bonne santé.

Au début d'avril 1958, les deux individus manifestèrent pendant plusieurs jours une nette activité sexuelle: poursuite de la femelle par le mâle,



Photo III. Fennec adulte (Photo Saint Girons)

Nous pouvons résumer ces observations dans le tableau suivant. Nous y avons ajouté les données récentes fournies par deux auteurs et concernant également des individus en captivité.

Nos données confirment celles des autres auteurs, sauf en ce qui concerne les dates de la période de reproduction en captivité. D'après les observations de PETTER (1957), de VOLF (1957) ainsi que les nôtres en 1958, 1959 et, à un moindre degré 1960, l'accouplement en captivité est plus tardif que dans la nature où, si l'on admet une durée de gestation de 50 jours, l'accouplement se produit en février puisque les jeunes naissent en mars—avril. Par contre en 1961, la date d'accouplement est sensiblement la même en captivité que celle observée dans la région de Béni Abbès. Ce fait ne semble pas en rapport avec une variation éventuelle des conditions d'élevage qui sont restés semblables. Il ne semble pas non plus être dû à l'âge de la femelle puisque l'individu observé par VOLF (1957) bien qu'âgé de 7 ans au moins ne s'est accouplé qu'en avril. Il est possible que la femelle étudiée par nous, s'habituant aux conditions de la captivité, ait, au bout de quelques années, retrouvé un cycle sexuel voisin de celui observé normalement dans la nature.

Résumé

Notes sur les dates de reproduction en captivité du Fennec, *Fennecus zerda* (Zimmermann, 1780).

âge de la femelle	date de l'accouplement	date de la parturition	durée de la gestation	nombre de jeunes
2 ans	7 — IV			
3 ans	7 — IV			
4 ans	15 — III	4 — V	52 jours	1
5 ans	17 — II	7 — IV	50 jours	3
2 ans (PETTER, 1957)	26 — IV	15 — VI	51 jours	1
7 ans au moins (VOLF, 1957)	12 — IV	1 — VI	50 jours	2

Summary

Data are given on the sexual activity, the duration of pregnancy, the time of birth and the number of pups of a couple of Fennec Foxes, kept in captivity.

Zusammenfassung

Es werden Daten gegeben über Sexual-Aktivität, Tragdauer, Zeit der Geburt und Zahl der Welpen eines Fennek-Pärchens in Gefangenschaft.

Literature

BREHM, A. (1912): Les Mammifères; édition française revue par Gerbe. Paris. — PETTER, F. (1957): La reproduction du Fennec; Mammalia, 21, 307-309. — RENSCH, B. (1950): Beobachtungen an einem Fennek, *Megalotis zerda* Zimm. Der Zoologische Garten. N. F. 17, 30-40. — VOLF, J. (1957): A propos de la reproduction du Fennec; Mammalia, 21, 454-455.

L'adresse de l'Auteur: MARIE-CHARLOTTE SAINT GIRONS, Laboratoire d'Ecologie, Brunoy (Seine et Oise), France

Ein abnormer Seehund (*Phoca vitulina* L.) in den „Tiergrotten“ Bremerhaven

Von Kurt EHLERS

Aus den „Tiergrotten“ Bremerhaven, Direktor: Dr. Kurt Ehlers

Eingang des Ms. 17. 6. 1961

Seit 1954 befaßt man sich in den „Tiergrotten“ Bremerhaven ernsthaft mit der Aufzucht der sogenannten „Heuler“, junger verwaister Seehunde (*Phoca vitulina* L.). Bis dahin war diese Aufzucht ein Problem, da neben den physiologischen Schwierigkeiten — Seehundsmilch hat ca. 43% Fettgehalt — sich einer Aufzucht noch weitere unbekannte Faktoren entgegenstellten. Das Schrifttum konnte nur über einzelne Teilerfolge berichten. Innerhalb von fünf Jahren war es durch planvolle Versuche und Beobachtungen in unserer „Heuler-Aufzucht-Station“ endlich möglich, eindeutige Anweisungen zur Aufzucht dieser Robbenkinder zu geben. Sie wurden unter dem Titel „Lebendiges Strandgut“ im „Orion“ 1960, S. 357-364 veröffentlicht.

Als wir im Juli 1958 schon wieder eine 20 Köpfe starke „Heuler“-Herde hatten, überbrachte uns Herr Kreisjägermeister Dr. HOFFMEYER, Bremerhaven, zwei weitere, die schon etwa zwei Wochen alt und daher bereits kräftiger, aber wie die anderen 20 noch nicht in der Lage waren, selbständig Nahrung aufzunehmen. Sie mußten also zwangsgefüttert werden.

Von geringen Farbabweichungen im Grundton des seidig schimmernden Pelzes und der Fleckungsweise abgesehen, gleichen die kleinen „Heuler“ sich äußerlich weitgehend. Selbstverständlich spielen Alter und Gesundheitszustand in einem solchen „Seehunds-Säuglingsheim“ eine besondere Rolle für das Erscheinungsbild. Daher war unser Erstaunen darüber groß, daß einer der beiden letzten Ankömmlinge nahezu einfarbig schwarz war. Seine Haut war im ganzen dunkel-schiefer-grau-bräunlich, falg-schönung und ohne Pelz. Nur am Halse, hinter den Schultern und dem Kopf-



Abb. 1. Der „Schwarze“ inmitten normaler Heuler, 1958
(Aufn. Tiergrottenarchiv)

ende fanden sich kleine Haarinseln, die aber bis auf die Unterhalspartie sehr dürrig, hellbräunlich waren und keine Ähnlichkeit mit dem üblichen Seehundshaar hatten.

Der sonst kugelige Kopf, der bei den Seehunden durch die dunklen großen runden Augen und den Schnauzbart sein typisch treuherzig-liebenswertes Gesicht erhält, ist bei unserem „Schwarzen“ ganz anders. Sein Kopf ist flacher. Seine Augen sind zwar noch dunkler als sonst bei Seehunden, aber nicht so rund, sondern mehr mandelförmig, dabei glanzvoll feucht und reaktionstüchtig. Dadurch fehlt ihm aber das typische, ein wenig neugierig blickende, treuherzige Seehundsgesicht. Das des „Schwarzen“ wirkt eher unfreundlich, fast lauernd und unwillig starr, stumpf-muffelig — noch heute ist es so.

Seine Gliedmaßen sind funktionstüchtig; er ist auf dem Trockenen geschickt und kann auch gut schwimmen und tauchen.

Sein Hörvermögen muß gut sein, denn selbst wenn er mich nicht kommen sieht, reagiert er auf meinen Anruf „Schwarzer“ sofort. Er ist sehr anhänglich, und wenn ich Heringe bei mir habe, geht er mir nicht von



Abb. 2. Der „Schwarze“ ist fast völlig haarlos und ohne Zeichnung; er zieht die Augen zu Schlitzzen zusammen (Aufn. Dr. ERNA MOHR, 13. 4. 1961)



Abb. 3. Oben: Der „Schwarze“ kurz nach seiner Einlieferung in die Tiergrotten; nur handtellergroße schwachbehaarte Inseln zeigen sich an Kopf, Hals und Vorderrumpf; er hat noch den stumpfen Kinderkopf (Aufn. WERNER SIERTS). — Unten: Der dreijährige „Schwarze“ hat rechts nur noch an der Kehle eine Haarinsel; an der linken Körperseite blieben einige mehr bestehen. Er knieft nach wie vor die Augen zusammen (Aufn. Dr. ERNA MOHR, 13. IV. 1961)

chen als „Heuler“ in die „Tiergrotten“. Wie allen anderen kleinen Artgenossen wurden ihm Tag für Tag, Monat für Monat durch Tierpfleger die Heringe mit der Hand eingegeben, bis sie alle die zugeworfenen Heringe im Wasser selbständig aufnahmen. Nur 21 der 22 „Heuler“ verletzten beim Füttern die Hände der Tierpfleger mit den Zähnen. Nur der 22., unser „Schwarzer“, war den Pflegern angenehm, da ihm die Heringe ohne schmerzhaftes Handverletzungen eingegeben werden konnten. Seine Zähne waren nicht gekommen, kamen auch nicht im weiteren 1., nicht im 2. und ebensowenig im 3. Lebensjahr. Dabei hatte er längst gelernt, im Wasser Nahrung zu fangen.

Er entwickelte sich ausgezeichnet und fiel in keiner Weise gegenüber den anderen „Heulern“ ab. Wesen, Aussehen, Gesicht sind unverändert wie am ersten Tage. Noch jetzt, mit drei Jahren, lebt er bei uns, ohne Zähne — wie das Röntgenbild zeigt — die Zahnanlagen fehlen völlig, er bekommt also auch nie Zähne. Der „Schwarze“ hat keine Zähne, keinen Pelz, keinen „Seehundsblick“ und sieht so gar nicht nach einem Seehund aus. Solange er lebt, soll er in den „Tiergrotten“ bleiben, und wenn wir die Fragen nach den Ursachen seiner Abweichungen nicht am lebenden Tier lösen können, hoffen wir auf ein klärendes Ergebnis bei einer späteren Sektion.

Zusammenfassung

Die „Tiergrotten“ Bremerhaven bekamen im Juli 1958 einen etwa zwei Wochen alten „Heuler“

der Seite und würde mich überallhin begleiten. Das sei erwähnt, da man sich wegen seines ungewöhnlichen Aussehens natürlich viele Gedanken über seinen physischen und psychischen Gesundheitszustand machte. So dachte man an „Mongolismus“, was den Gesichtsausdruck des „Schwarzen“ recht treffend kennzeichnet. Über die ev. Ursachen kann man heute noch gar nichts aussagen.

Nun ist über den physiologisch bedeutsamen Hauptpunkt zu berichten: Nahrungsaufnahme, Verdauung und Nahrungsverwertung. Nun, der „Schwarze“ kam im Alter von ca. zwei Wo-



Abb. 4. Die Röntgenaufnahme lehrt, daß Zahnanlagen völlig fehlen (Aufn. Dr. KURT VOIGT)

von *Phoca vitulina* L., der jetzt 3 Jahre alt und schwarzbraun ist, und der sich gut entwickelte, obwohl er weder Zähne noch Pelz hat. Auch der Gesichtsausdruck weicht von dem normaler Seehunde ab.

Summary

In July 1958 the „Tiergrotten“ at Bremerhaven recieved an about 2 weeks old *Phoca vitulina*. Now this harbour seal is three years old and well developed in spite of the fact that it has no teeth and no fur. Too the expression of the face is not that of a normal harbour seal.

Anschrift des Verfassers: Dr. KURT EHLERS, Bremerhaven, Tiergrotten

SCHRIFTENSCHAU

WINKELSTRÄTER, KARL H.: **Das Betteln der Zootiere.** Verlag Hans Huber, Bern und Stuttgart. 92 S., 16 Abb., 14,80 DM.

Bei jedem Besuch eines Zoologischen Gartens hat man Gelegenheit, Tiere zu beobachten, wie sie betteln. Das gilt besonders für solche Zoos, die noch kein generelles Fütterungsverbot eingeführt haben. Die Beziehungen, die sich durch das Betteln der Zootiere zwischen Mensch und Tier ergeben, hat der Verfasser, ein Schüler Prof. HEDIGER's, eingehend untersucht. Es wurden dabei aber nicht nur Bettelverhaltensweisen berücksichtigt, die „anthropogen“ sind. Rein instinktive Bettelbewegungen (etwa das Futterbetteln von Jungvögeln) werden nicht aufgeführt. „Die Bettelweisen der Tiere im Zoo sind, obschon aus dem angeborenen artspezifischen Verhaltensinventar aufgebaut, dennoch stark mit Erlerntem vermischt und unter Einwirkung des Menschen entstanden. Sie stellen sich dar als Ausdruck enger Tier-Mensch-Beziehungen, in der Wechselwirkung von Geben und Nehmen oder von Locken und Anstreben.“

Unter den Zootieren sind die Säugetiere ausgesprochene Bettler, vor allem die typischen Dauerfresser (Affen, Bären). Dabei wird nicht nur um Futter gebettelt, denn im allgemeinen steht den Zootieren genügend Nahrung zur Verfügung, sondern es gibt noch zahlreiche andere Motive, die Bettelreaktionen auslösen können. Wesentlich wichtiger als der Hunger ist bei den Zootieren der „Appetit“, unter dem der Autor einen „Spezialhunger“ nach verschiedenen Substanzen, die in der Nahrung fehlen, versteht. Außerdem kommen als Bettelmotive noch Ruhe und Schutzbedürfnis, ein soziales Bedürfnis, Kontakt- und Körperpflegebedürfnis, sowie der Sexualtrieb, Bewegungs- und Betätigungsbedürfnis und der Spieltrieb hinzu.

Als Bettelorgan können alle Körperteile „von der Nasenspitze, ja von der Zungenspitze, bis zur Schwanzspitze“ beteiligt sein. Dabei wird unter Organ ein Körperteil verstanden, „der eine bestimmte Funktion, hier also die Bettelfunktion, zu erfüllen hat“. Besondere Organe mit Greiffunktion dienen als Bettelwerkzeuge (Elefantenrüssel, Affenhände, Schwanz der Klammeraffen).

Die Bettelmethoden sind sehr verschieden, zeigen jedoch 3 immer wiederkehrende Tendenzen im Verhalten: 1. möglichst große Annäherung an das Bettelziel, 2. Besucher aufmerksam zu machen und zum Spenden zu animieren, 3. Bemühungen, Hindernisse zu überwinden, die zwischen Tier und Wunschziel liegen.

Nach der Bettelaktivität kann man zwei Gruppen unterscheiden: die aktiven Bettler, die schon beim Erscheinen eines Besuchers Bettelgebärden zeigen und die reaktiven Bettler, die erst Bettelgebärden zeigen, wenn sie irgend etwas „Verlockendes“ erblicken.

Entsprechend der Rangordnungsverhältnisse gibt es auch eine Bettelhierarchie, die sich vor allem in einer Bettelplatzrangordnung ausdrückt. Rangmäßig tieferstehende Individuen versuchen oft durch intensives Betteln einen Ausgleich zu schaffen. Ranghöchste Individuen einer Affengruppe bettelten nicht nach Futter, sondern sie „forderten“ es vom Besucher mit entsprechenden Drohgebärden. Alle Bettelweisen der Zootiere sind auf assoziatives Lernen zurückzuführen. So drohte z. B. ein frisch importiertes Flußpferd im Zirkus Knie mit aufgerissenen Maul, wenn sich ihm Menschen näherten. Die Besucher der Tierschau mißverstanden diese Gebärde und warfen dem Tier Futter ins offene Maul. In kurzer Zeit lernte das Flußpferd aus dieser nicht gesuchten, zufällig gemachten Erfahrung und bettelte nahende Besucher

mit geöffnetem Maul um Futter an. Es kommt dann zu einem Lernen am Erfolg auf Grund der gesammelten Erfahrungen. Auch die Dressur von Tieren durch den Menschen hat Bedeutung für die Ausbildung von Bettelverhaltensweisen. Es sei dabei nicht nur an die planmäßige Dressur durch den Tierlehrer gedacht, sondern auch an die unbeabsichtigte Dressur der Zootiere durch die Besucher. Schließlich werden noch die Nachahmung und die Tradition als Ursache für Bettelweisen genannt.

Während des Bettelns kann plötzlich „zielbedingtes neukombiniertes Verhalten“ auftreten. Dabei „werden vor allem die Gedächtnisinhalte verarbeitet, welche sich auf Handlungsformen, auf Umgangsqualitäten beziehen“. So warf z. B. ein Schimpanse, der auf sein Futterbetteln nichts bekam, Steine ins Wasser in Richtung auf den Besucher. Dieses Verhalten setzt allerdings voraus, daß das Tier „die Gegebenheiten einer neuen Situation zu übersehen und auszunutzen und ihr angemessen zu handeln vermag“.

Bei Tieren mit hohem Aktivitätsbedürfnis kann das Futterbetteln zum echten Spiel werden, dabei werden überschüssige Bewegungs- und Betätigungsenergien abreagiert.

Kommt es beim Futterbetteln, also im Nahrungsbereich, zu Konfliktsituationen, so treten Übersprungsbewegungen auf, vor allem aus den Funktionskreisen der Körperpflege und Fortpflanzung. So kratzten sich z. B. Affen heftig, wenn man ihnen Futter vorenthielt.

Das Futterbetteln ist für das Zootier die „einzige Möglichkeit einer eigenen Nahrungswahl“ zur Stillung eines „Spezialhungers“. Es zeigt sich dabei, daß bestimmte Futterarten bevorzugt aufgenommen werden. Durch Fütterung der Affen mit dem beliebtesten Futter kam es zu einer Änderung in einer Beliebtheitsfolge des Futters. Diese Umstimmung konnte bis 60 Stunden anhalten.

Mit einem elektrischen Aktographen konnten die Unruhe und die Bewegungsenergie beim Futtererwarten und beim Futterbetteln gemessen werden. Es scheint, daß diese Messungen „eine Bestätigung und gleichsam ein experimenteller Nachweis sind, daß das Futterbetteln und seine Vorstufe, die Futtererwartung, von je nach Bedürfnislage mehr oder weniger starken Affekten begleitet sind. Diese beim Betteln auftretenden affektiven Erregungen vermögen hinsichtlich ihres Grades u. U. alle anderen zu übersteigen, die im normalen Tagesablauf im Zootier wirksam werden können“.

W. GRUMMT, Berlin

VIETINGHOFF-RIESCH, A. FRHR. VON: **Der Siebenschläfer** (*Glis glis L.*). Monographien der Wildsäugetiere Bd. XIV. Verl. G. Fischer, Jena, 1960. 196 S., 51 Abb., 26 Tab., br. 29,10 DM.

Durch mehr als zehnjährige intensive Forschung ist es dem Verf. und seinen Mitarbeitern gelungen, so tiefe Einblicke in das Leben des bis dahin nur in Einzelheiten bekannten Siebenschläfers zu gewinnen, daß dieser Kleinsäuger heute zu einem der bestgekannten Nagetiere gehört. Bei Tausenden von Nistkastenkontrollen in seinen Versuchsrevieren des Deisters konnten mehr als 1000 Siebenschläfer individuell markiert und ihre Schicksale oft jahrelang verfolgt werden. Dadurch wurden erstmalig grundlegende Einsichten in ihre Fortpflanzungsbiologie, Siedlungsdichte und Sozialität, über Altersaufbau der Populationen, ihre Orts-treue und viele andere Fragen gewonnen. Aus der Darstellung geht eindrucksvoll hervor, in welch hohem Maße auch der aktive Teil des Lebens eines Siebenschläfers von der Dauer seines Winterschlafes bestimmt wird. Eine wesentliche Abrundung als Monographie erhält das Buch dadurch, daß auch die grundlegenden Untersuchungen russischer Forscher am Siebenschläfer, vor allem aus dem Kaukasusgebiet sowie viele morphologische Angaben aus der russischen Literatur mit verwertet wurden. Daneben ist selbstverständlich auch die kulturgeschichtliche und wirtschaftliche Bedeutung des Siebenschläfers ebenso umsichtig behandelt worden. So ist eine abgerundete und nach allen Richtungen durchdiskutierte Darstellung entstanden, die künftig als zuverlässige Grundlage für alle weiteren Forschungen an diesem Tier dienen wird. – Ausgezeichnete Photos aus dem Leben des Siebenschläfers begleiten den Text. – Bei einer hoffentlich bald notwendig werdenden Neuauflage des Buches dürften allerdings einige ergänzende Angaben über die Verbreitung des Tieres z. B. in Mecklenburg und der Tschechoslowakei nicht fehlen, und in der Beschriftung der in Abb. 6 wiedergegebenen Skeletteile sollen neben anderen Berichtigungen auch das Geschlecht für die Beckenknochen mit angegeben werden.

K. BECKER, Berlin

CURRY-LINDAHL, KAI: **Sarek, Sveriges Nationalparker**. Verlag Rabén & Sjögren, Stockholm, 1960. 56 S., 24 Abb. 3,— Schw. Kr.

Sarek ist mit 1900 km² Schwedens und auch Europas größter Nationalpark und beträchtlich größer als die Insel Öland. Sarekfjäll liegt jenseits des Polarkreises in Lule Lappmark

zwischen 67° und 67° 30' N. Der weitaus größte Teil dehnt sich noch oberhalb der Birkenzone aus. Trotz aller wissenschaftlichen Durchforschung während der letzten anderthalb Jahrhunderte ist das Gebiet nach wie vor Wildmark, wo die merkwürdigsten Entdeckungen möglich sind. Das gutgebildete nette Heftchen berichtet über Geologie, Vegetationszonen, Klima, Flora und Fauna. – Von den 20 im Gebiet bekannten Säugetierarten ist nur der Braunbär abgebildet: Charaktertier des Birkenwaldes. Abgesehen von Jahren mit Massenvermehrung ist die Waldspitzmaus das häufigste Säugetier im Sarek-Gebirge, die man weniger sieht als hört, namentlich wenn sich zwei der Tiere begegnen und bekämpfen. Häufig sind auch Erdmaus (*Microtus agrestis*), *Clethrionomys rufocanus*, Hermelin und Ren. Die heute in Schweden nur noch als halbgezühmte Haustiere vorkommenden Renner sind ein charakteristisches Element im Bild des Sarek-Gebirges. Die Herden halten sich im Frühjahr und Frühsommer im Birkenwald auf, steigen aber im Juni oder Juli ins Fjäll hinauf. Neben den bereits erwähnten Arten kommen noch vor: Zwergspitzmaus, Wasserspitzmaus, Eichhorn, Berglemming, *Microtus oeconomus*, Schneehase, Wolf, Fuchs, Eisfuchs, Marder, Hermelin, Järv, Otter, Luchs und Elch.

ERNA MOHR, Hamburg

BAUMGÄRTEL, WALTER: **König in Gorillaland**. Kosmös. Gesellschaft der Naturfreunde. Frankh'sche Verlagshandlung, Stuttgart, 1960. 192 S., 34 Bilder auf 24 Tafeln, 5 Bilder auf 4 Farbtafeln, 22 Vignetten. Geb. 14,80 DM.

Unser Wissen vom Freileben der Menschenaffen ist so beschämend gering, daß auch dieser Beitrag hochwillkommen ist. Verf. leitet in W. Uganda, 10 km vom Revier der Berggorillas entfernt, ein „Urwaldhotel“ und hat somit keine Gelegenheit zu eigenen, planmäßigen Verhaltens-Studien. Dennoch konnte er auf seinen Führungen durch die Bambuswälder der Berggorillas viele wertvolle Beobachtungen machen, darunter folgende: Bei Begegnung mit dem Menschen greift der Gorilla nicht an, solange eine gewisse Distanz eingehalten wird. Der Trupp schleicht sich davon, während der alte Gorilla-Mann eine Zeitlang mit – allerdings erschreckendem – Imponiergehabe und mit Scheinangriffen den Rückzug deckt. So konnte Verf. oder sein schwarzer Mitarbeiter und passionierter Gorilla-Beobachter, REUBEN RWANZAGIRE, den Gästen des Urwaldhotels immer wieder die freilebenden Gorillas vorführen. Ein Revierkampf unter zwei starken Gorilla-Männern endete für einen der Kämpfer tödlich. Nahrungspflanzen sind neben Bambus verschiedene Umbelliferen, Rubus- und Rumex-Arten, Knieföhia, das bittere Stengelmark einer buschförmigen Lobelia mit riesigen Blütenständen und die Blatt-Ansätze einer Senecio-Art von ähnlicher Wuchsform. Wie Prof. R. A. DART (Johannesburg) im Geleitwort schreibt, ist als Hauptverdienst des Verfassers anzusehen, daß sein Urwaldhotel mit den Gorilla-vertrauten Führern ein idealer Studienaufenthalt für zahlreiche Wissenschaftler geworden ist. Aus der reichen Bebilderung des Buches sind einige Schwarz-weiß-Photos freilebender Berggorillas sowie gute Vegetationsbilder hervorzuheben. Leider ist der „humorvolle“ Schilderung nicht immer erbaulicher Zeitgenossen aller Hautfarben ein sehr großer Teil des Buches eingeräumt.

K. ZIMMERMANN

GODFREY, GILLIAN u. PETER CROWCROFT: **The life of the mole**. Museum Press London 1960. 152 S., 31 Abb., 1 Photo, 12 Tab. Geb. 15 s.

Die Verfasser, das Ehepaar CROWCROFT, versprechen in der Einleitung zu dieser ersten neueren Maulwurfsbiologie, kurz zu sein, dabei gründlich und doch nicht langweilig. Auch von gemachter Wissenschaftlichkeit des Ausdrucks wollen sie sich fernhalten. All das ist ihnen geglückt und damit auf nur 152 Seiten ein wohlthuend einfaches, ungemein lebendiges Buch entstanden. Ganz nebenher wird, wohl nur dem genauen Kenner des Stoffes imponierend, nahezu die gesamte angelsächsische, französische und deutsche Literatur, die russische zum Teil, verarbeitet, so daß der Leser auch über den neuesten Stand der Forschung informiert ist. Den Mittelpunkt indessen bilden die eigenen Forschungen über das allgemeine Verhalten (Graben, Fortbewegung, Fressen, Schlafen, Kämpfen, Paarung) und besonders über Bewegungen im Raume, Aktivität und soziale Beziehungen. Hier hat die von Mrs. CROWCROFT entwickelte Methode, Maulwürfe, die mit radioaktivem Kobalt markiert waren, unmittelbar mit dem Müller-Geigerzähler zu verfolgen, zu neuen und bedeutsamen Ergebnissen geführt. Für den, der sich praktisch mit den Tieren beschäftigt, ist weiter die Kenntnis von Fallen, die hierzulande unbekannt sind, nicht ohne Wert.

Dem gediegenen und klugen Buch ist auch auf dem Kontinent weite Verbreitung zu wünschen.

G. STEIN, Berlin

KRIEG, HANS: **Begegnungen mit Tieren und Menschen**. Verlag Paul Parey, Hamburg und Berlin, 1959. 220 S., 60 Abb. 15,80 DM.

Diese Erinnerungen an südamerikanische Begegnungen, an deutsche und afrikanische Jagdgründe, an Menschen und Tiere im ersten Weltkrieg sind, gleicherweise prägnant in Schrift und Zeichnung, zu lebensvollen Impressionen geformt. Ein reifes und liebevolles Verständnis für Mensch und Tier macht das Buch zu einer sympathischen Lektüre.

K. ZIMMERMANN, Berlin

HARCKEN, WALTHER: **Der Seehund**. Verlag Paul Parey, Hamburg und Berlin, 1961. 79 S., 13 Abb. auf Taf. 7,80 DM.

Der Seehund, eines der größten Säugetiere Westeuropas und – nach Auffassung in den meisten Ländern – jagdbares Wild, hat verhältnismäßig weniger Aufmerksamkeit der Biologen gefunden als sonstige wilde Großsäuger. In den letzten Jahren hat sich das Interesse seitens der Jagd- und Naturschutzbehörden aber wesentlich gesteigert. Die bisherigen Veröffentlichungen haben den Seehund hauptsächlich zoologisch betrachtet, sei es mehr systematisch, sei es ökologisch, populationsdynamisch oder vom Gesichtspunkt von Jagd und Hege aus. Was von Jägern veröffentlicht worden ist, bleibt aber ziemlich an der Oberfläche.

WALTHER HARCKEN nun ist ein Autor, der sich dem Seehund als Jäger im besten Sinne nähert, gründlich und mit wirklichem Interesse für das Jagdwild. – Einleitend erörtert der Autor, wie es überhaupt möglich ist, daß sich ein Säugetier im extremen Milieu des Warts zwischen Hoch- und Niedrigwasser behaupten kann, wie es sich an diese rauhe und schwer zugängliche Umwelt anpaßt. Aus einer Schilderung der Umwelt kommt er auf die Physiologie der Wassersäuger, mit Problemen der Sauerstoffversorgung, auch beim Tauchen, Ausscheidung usw. Dabei weist er auf manches hin, was noch ungeklärt ist und zu weiteren Untersuchungen anregen sollte. Funktionell-anatomisch werden einige weniger bekannte Tatsachen hervorgehoben.

Ein Abschnitt über Fortpflanzung und Entwicklung der Jungtiere gibt Anlaß, einige Fragezeichen anzubringen. Der Autor kennt offenbar nur die Verhältnisse im deutschen Wattenmeer und übersieht nicht ganz, daß an anderen Stellen grundsätzliche Unterschiede im Verhalten auftreten können. Eine Wurfzeit Mai-Juni z. B. trifft für das südliche Verbreitungsgebiet bestimmt nicht zu. Daß die Geburt auch im Wasser stattfinden kann, ist für die Hebriden von VENABLES & VENABLES festgestellt worden. Der Autor meint, daß die Welpen obligat im Wasser gesäugt werden und versucht solches sogar mit anatomischen Gründen und indirekten Beweisen zu begründen. Es gibt aber ausgezeichnete Filmaufnahmen, die seine Ansicht als Irrtum ausweisen. – Daß Heuler nur selten wirklich verlassene Jungtiere sind, meistens aber von Gutmeinenden oder Unwissenden zur Unzeit und im unbewachten Augenblick von der Mutter getrennte Opfer falscher Tierliebe, ist eine zweifellos richtige Auffassung, die in weitesten Kreisen bekannt gegeben werden sollte.

Im Gegensatz zu anderen Abschnitten ist das über Zählungen und Abschußquoten Geschriebene ziemlich oberflächlich. Die letzten Kapitel handeln über die Jagd. Einzelheiten werden in einem an MEERWARTH SOFFEL erinnernden Novellenstil gegeben. Jedoch konnten selbst diese farbigen Schilderungen den Referenten – einen an sich nicht jagdabgeneigten Zoologen – nicht von seiner Auffassung abbringen, daß der Seehund als Jagdwild wenig Anziehungskraft hat.

A. C. V. VAN BEMMEL, Rotterdam

FIETZ, H.: **Hestar-Pferde auf Island**. Farbaufnahmen. Begleittext von B. Jóhannesson. Mandruck, München, 1958. 34 Seiten.

Wie die isländischen Pferde in langer Reihe durch die verschneite Winterlandschaft schreiten, wie die Reiter mit ihren Herden dahertreiben und sie an Wasserläufen entlang und durch die Furten von Flüssen führen, das ist hier in zarten Farbtönen festgehalten. Der Text preist mit Überschwang das Pferd, unter dessen Hufen seit dreißig Menschengenerationen die Pfade über die Lavawüsten und Gebirge Islands entstanden. Zoologische Fragen stellt er nicht.

R. GERLACH, Hannover

NATUSCHKE, GÜNTER: **Heimische Fledermäuse**. Die Neue Brehm-Bücherei Nr. 269, Wittenberg, 1960. 147 S., 54 Abb., 7,50 DM.

Die Neue Brehm-Bücherei ist eine kulturelle Neuschöpfung von anerkannter internationaler Bedeutung für die Popularisierung der Naturwissenschaften, und dem Verlag gebührt

hohe Anerkennung für hervorragende Volksbildungsarbeit, geschickte Mitarbeiter, großzügige Ausstattung und niedrige Preise.

Diese selbständigen Kleinmonographien gestatten den Verfassern persönliche Forschungsmethoden und eigenen Stil, um das Wesentliche aus ihren Sondergebieten in volkstümlicher Weise darzubieten. Mit Spannung erwartet man jedes neue Heft und liest mit Bewunderung die kleinen Meisterwerke, die in keiner Schul- oder Volksbücherei fehlen sollten. Schon mehr als 20 der rund 270 Hefte beschäftigen sich mit in- oder ausländischen wilden und zahmen Säugetieren.

Der Verf. des vorliegenden Heftes gibt eine gedrängte Zusammenfassung der Kenntnisse von deutschen Fledermäusen. Er fügt zahlreiche wertvolle eigene Beobachtungen und Lichtbilder aus seinem eigenen Untersuchungsgebiet, der Oberlausitz, bei.

Das Büchlein bietet eine übersichtliche Kapiteleinteilung, eine tabellarische Zusammenfassung, eine aktuelle Bibliographie und ein ausführliches Register. Es enthält auch eine Wiedergabe des Schlüssels und Zeichnungen von KÖNIG, sowie die Maßangaben nach VAN DEN BRINK. Das alles erleichtert wohl die etwas schwierige Identifizierung, jedoch Weltliteratur und Museen enthalten so viele falsch bestimmte Fledermäuse, daß vor Neuveröffentlichung Fledermausangaben durch Spezialisten nachgeprüft werden sollten. Das Heft ist nicht nur eine gute Einführung für den Liebhaber, sondern auch ein handliches Nachschlagewerk für den Fachzoologen, denn auch wenn man glaubt, viel über Fledermäuse zu wissen, findet man hierin manche interessante Angaben und Gesichtspunkte. – Von den 80 aufgeführten Titeln entstammen etwa $\frac{2}{3}$ dem letzten Jahrzehnt, was u. a. wertvoll ist wegen des starken Nachhinkens des Zoological Record. Ältere Arbeiten findet man ja in größeren Bibliographien leichter. Nur 6 der aufgeführten Schriften sind älter als EISEN-TRAUTS erste bahnbrechende Zusammenfassung 1937.

Wohl gibt es Angaben, über die man anderer Meinung sein könnte, doch hat der Verf. kritisch gewählt und konzentriert. Zu den Angaben über Rabies möchte ich aber gern beifügen, daß infizierte, insektenfressende Arten jetzt auch in den meisten nordamerikanischen Staaten angetroffen worden sind. Auch in der alten Welt, selbst in Deutschland, sind angeblich solche gefunden, weshalb man alle Bißwunden von Fledermäusen wie von anderen Säugetieren und Vögeln sorgfältig vermeiden sollte, namentlich solche von kranken oder sich irgendwie ungewöhnlich verhaltenden Tieren. – Der Verf. gibt auch von komplizierten Tatsachen leichtverständliche Referate. Er ist selbst ein guter Beobachter und Photograph. Man kann das hübsche Bändchen nur rückhaltlos empfehlen und Verfasser wie Verleger beglückwünschen.

OLOF RYBERG, Alnarp (Schweden)

KAHLKE, H. D.: Die Cervidenreste aus den altpleistozänen Sanden von Mosbach (Biebrich-Wiesbaden). Teil I. Die Geweihe, Gehörne und Gebisse. Mit einem Beitrag von K. A. HÜHNERMANN, Darmstadt. – Abh. d. deutschen Akad. d. Wissensch. zu Berlin, Klasse für Chemie, Geologie und Biologie, Jg. 1959, Nr. 7, Akademie-Verlag Berlin, 1960. 75 S. Text, 58 Abb., 20 Taf. Broschiert 22,50 DM.

Es ist sehr zu begrüßen, daß der Verfasser nach seinen Darstellungen der Süßenborner und Voigtstedter auch die Mosbacher Hirsche nach denselben Methoden und Prinzipien dargestellt hat wie jene. Die reiche Bebilderung und eingehende, durch zahlreiche Maßangaben bereicherte Beschreibung der meisten Fundstücke bei ruhiger, sachlicher Darstellung der gewonnenen Ergebnisse machen die Arbeit zu einem Quellenwerk von bleibendem Wert.

5 Hirscharten aus den Mosbacher Sanden werden beschrieben. *Alces latifrons* (Johns.) 1874 ist reichlich belegt. In den untersten Lagen kommen noch Geweihe mit an *Libralces* Azz. aus dem Villafranchium erinnernden längeren Stangen vor. *Alces alces* (L.) war unter dem jetzt vorhandenen bzw. abgebildeten Material nicht zu finden.

Orthogonoceros verticornis (Dawkins) 1872 ist in den Mosbacher Sanden viel seltener als in Thüringen, überdies zeigen seine Geweihe „atypische“ Merkmale wie extreme Verplattung und Reduzierung der Geweihauslage, die KAHLE mit dem anderen Klima und großen Waldreichtum der westlichen Fundpunkte in Zusammenhang bringt.

Während *Orthogonoceros* in Süßenborn dominiert, ist in den Mosbacher Sanden *Cervus acoronatus* Beninde 1937 am häufigsten. Er ist aller Wahrscheinlichkeit nach der Vorläufer unseres rezenten *Cervus elaphus* L.

Daneben wird als „*Cervus*“ *elaphoides* n. sp. ein viel seltenerer und kleinerer Cervide beschrieben; KAHLE hält ihn für einen Nachzügler aus dem Kreis der kleinen Villafranchium-Hirsche wie *C. philisi* Schaub u. a.

Das Ren ist nicht belegt. *Capreolus süßenbornensis* KAHLE 1956 hat wenig zahlreiche Reste hinterlassen, darunter ein vollständiges Milchgebiß des Unterkiefers.

(Im Interesse einer eindeutigen Terminologie sollte man es vermeiden, Ausdrücke der Jägersprache in wissenschaftlichen Abhandlungen zu verwenden. Auch das „Gehörn“ des Rehbocks ist ein Geweih).

ULRICH LEHMANN

Das Pelzgewerbe. Hermelin-Verlag Dr. Paul Schöps, Berlin-Frankfurt M.-Leipzig-Wien. Abonnementspreis jährlich 6 Hefte 12,— DM, Einzelheft 2,25 DM.

Von dieser vielseitigen Zeitschrift erschien 1960 der 11. Jahrgang der neuen Folge. In zwangloser Folge erscheinen jährlich bis zu 6 Hefte. Pelzfelle (Rauchwaren) werden aus freier Wildbahn, der Haustierzucht und der Farmzucht angeliefert. Der Bedarf der Kulturländer an Fellwerk ist heute derartig angestiegen, daß eine planmäßige Bewirtschaftung dieser Produktionsquellen unerlässlich ist. Aufgabe dieser Zeitschrift ist es, die hierfür notwendigen Maßnahmen für sämtliche Produktionsgebiete grundlegend zu erörtern, zugleich auch all die Fragen hinsichtlich der Technologie zu behandeln, die sich auf zweckdienliches Sortiment, Lagerung, Konservierung, Zurichtung, Färben und etwaige Spezialveredelung von Pelzfellen, sowie deren Verarbeitungstechnik beziehen.

In diesem Rahmen findet sich vieles für die Säugetierkunde wichtige Material in den Themen-Gruppen der Zeitschrift, wie z. B. Schutz und Schonung der Pelztiere in der Jagdwirtschaft; Planvolle Hege der wildlebenden Pelztiere, ihre Erhaltung und Vermehrung; Einbürgerung, Wiederansiedlung, Umsiedlung; Krankheiten und Seuchen; Zucht in Farmen; Zur Fortpflanzungsbiologie; Körperlängen und Fellgrößen; Haar- und Fellkunde; Besprechung einzelner Arten, z. B. Fischottern, Baummarder, Iltis, Eichhörnchen (Feh), Irbis, Leopard, Puma, australische Pelztiere, etc. hinsichtlich Verbreitung, Körperbeschaffenheit, Behaarung, Färbung, Zeichnung, Fellnutzung, Produktionsstatistik, Provinzen usw.

Die Bearbeitung der einzelnen Arten erfolgt durch anerkannte Vertreter ihres Faches: Zoologen, Veterinärmediziner, Tierzüchter, Physiker, Chemiker, Fellexperten, Rauchwarenveredler, Modehistoriker, Vertreter der Völkerei, prominente Kürschner usw., so daß der reichhaltige Inhalt jedem Gutes zu bieten hat.

ERNA MOHR, Hamburg

RIDINGER, JOHANN ELIAS: Wild und Waidwerk. 18 Kupferstiche. Ausgewählt, eingeleitet und mit einem Lebensbild RIDINGERS versehen von GERHARD ULRICH (Reihe: „Das kleine Buch“ Nr. 123). C. Bertelsmann Verlag, Gütersloh, 1959. 2,40 DM.

Vor rund 200 Jahren, aber auch noch lange später, waren die Kupferstiche von J. E. RIDINGER bei der Hautevolée in ganz Europa überaus geschätzt und begehrt. — Als sehr erfreulich muß es deshalb bezeichnet werden, wenn heutzutage ein Verlag noch immer die Entschlußkraft aufbringt, eine, nunmehr aber für die breite Allgemeinheit bestimmte, allerdings ziemlich kleinformatige Auswahl-Ausgabe von 18 „Wild und Waidwerk“ jener Zeit veranschaulichenden Kupfern dieses von 1698 bis 1767 lebenden Augsburger Künstlers herauszubringen! Jenes löbliche Unternehmen darf als durchaus geglückt bezeichnet werden — obwohl den Kennern der wesentlich großformatigeren Originale nun jene properen Buch-Illustrationen, bedingt durch die starke Verkleinerung (— bei vorzüglichem Druck und Papier! —) und die dadurch gewonnene Schärfe, aber auch Härte, doch eher wie kleine treffliche Stahl-, anstatt weichere typische Kupferstiche anmuten wollen! Bei dem begrüßenswerten kunsthistorischen Anliegen dieser volkstümlichen Kleinausgabe, und in Anbetracht des wohlfeilen Preises, wird er das billigkeitshalber, aber verständnisvoll mit in Kauf nehmen. Freilich auch für den Tierkenner steht der *kulturgeschichtliche Wert* jener Stiche und der auf ihnen dargebotenen Sujets über deren Bedeutung als spezielle zoologische Bild-dokumente von damals! Dennoch freut sich gerade der Säugetierkundler sehr über zwei aparte Delikatessen, die ihm hier unvermutet mit serviert werden, nämlich die Wiedergabe einer hochdramatischen Wissent (— als „Auer Ochse“ bezeichnet —) -Jagd mit Original-erläuterung, und die einer 1689 erlegten angeblichen (—?) Reh-Geiß mit wohlausgebildetem Perücken-Gehörn! G. ULRICHs, des Herausgebers unemotionelle Einleitung und dessen gefälliges angefügtes Lebensbild RIDINGERS runden das wirklich *empfehlenswerte* Bildbändchen zu einem sympathisch in sich geschlossenen Ganzen ab.

H. PETZSCH, Halle a. S.

Neuerscheinungen

Krankheiten des Wildes

Feststellung, Verhütung und Bekämpfung

Ein Leitfaden für Jäger, Tierärzte, Biologen und Landwirte

Von Prof. Dr. RUDOLF WETZEL

Direktor des Veterinär-Parasitologischen Instituts
der Universität Gießen

und Dr. WALTER RIECK

Dozent für Jagdkunde an der Universität
Göttingen

1962 / 223 Seiten mit 91 Abbildungen / Ganz auf Kunstdruckpapier

Kartonierte 22,40 DM / In Ganzleinen 28,— DM

Als erste zusammenfassende Darstellung des gesamten mit den Krankheiten des Wildes im Zusammenhang stehenden Fragenbereiches besitzt dieses Buch eine besonders bedeutungsvolle Aufgabe. Es unterrichtet eingehend über die Erkennung und das Wesen der Wildkrankheiten, über die Möglichkeiten ihrer Vorbeuge und Bekämpfung sowie über ihre Bedeutung und die eventuell durch Ansteckung von Menschen und Haustieren mit ihnen verbundenen Gefahren für die Allgemeinheit. Jedem dieser Punkte wird von Prof. WETZEL und Dr. RIECK Rechnung getragen. Langjährige eigene Erfahrungen und Beobachtungen und die Auswertung des neuesten Schrifttums kommen ihnen dabei zugute.

Zum besseren Verständnis der Erregerkrankheiten werden besonders eingehend die vielseitigen Wechselbeziehungen durchleuchtet, die zwischen Wild, Erreger und Umwelt bestehen und für das Ansteckungsgeschehen wie für den Verlauf der Krankheiten und Seuchen bestimmend sind. Gerade aus ihrer Kenntnis lassen sich vielfach wertvolle Rückschlüsse auf zweckmäßige Vorbeuge- und Bekämpfungsmaßnahmen ableiten.

Die Altersbestimmung bei Haustieren, Pelztieren und beim jagdbaren Wild

Von Prof. Dr. K. H. HABERMEHL

apl. Professor und Prosektor am Veterinär-Anatomischen Institut der Justus-Liebig-Universität Gießen

1961 / 224 Seiten mit 130 Abbildungen / In Halbleinen 25,80 DM

In diesem Buch werden erstmals die Altersbestimmungsmethoden beim Haussäugetier, Pelztier, Hausgeflügel und jagdbaren Haar- und Federwild zusammenfassend dargestellt. Neben den Merkmalen an den Zähnen sind auch alle anderen Alterskennzeichen, sofern sie eine annähernd zuverlässige Altersaussage zulassen, mit angeführt worden. Instruktive Abbildungen ergänzen den Text; die den einzelnen Kapiteln angefügten Literaturverzeichnisse verweisen auf die vorhandene Spezialliteratur.

„Die Alterskennzeichen der im Buchtitel genannten Tiere sind einprägsam dargestellt, besonders die der Zähne und des Skeletts. Herausgehoben wurden beim Hund die Altersmerkmale an den Kopfhaaren, den Augen und der Körperhaltung, beim Rotwild die Länge und Stärke der Rosenstöcke, beim Federwild die Anzeichen am Schnabel, am Gefieder, den Füßen und den Handschwingen und schließlich bei den Pelztieren die sich ergebenden verschiedenen Kennzeichen. Das Buch ist ein gutes Lehr- und Nachschlagewerk für den in der Praxis und in der Lebensmittelüberwachung tätigen Tierarzt, den Tierzüchter sowie für den Jäger und den Wildhändler.“

Die Veterinärmedizin

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

Neuerscheinung

CARRINGTON BONSOR WILLIAMS

Die Wanderflüge der Insekten

Einführung in das Problem des Zugverhaltens der Insekten unter besonderer Berücksichtigung der Schmetterlinge

Übersetzt und bearbeitet von Dr. HUBERT ROER

Zoologisches Forschungsinstitut und Museum Alexander Koenig, Bonn

1961 / 232 Seiten mit 79 Abbildungen im Text und auf 16 Tafeln und mit 2 Karten
In Ganzleinen 22,— DM

AUS DEM INHALT

1. Allgemeines über Insektenwanderungen. 2. Anfänge der Migrationsforschung. 3. Die Wanderungen der Tagfalter (*Rhopalocera*) auf den Britischen Inseln. 4. Schmetterlingswanderungen in anderen Teilen der Welt. 5. Wanderungen der Nachtfalter (*Heterocera*). 6. Wanderungen der Heuschrecken, Libellen, Marienkäfer und anderen Insekten. 7. Grundlagen der Wanderungen. 8. Zum Problem der Orientierung und Zugrichtung während der Wanderphase. 9. Zur Frage des Rückfluges der Wanderinsekten: Weißlinge (*Pieridae*) – Fleckenfalter (*Nymphalidae*) – Schnauzenfalter (*Libytheidae*) – *Danaidae* – Bläulinge (*Lycaenidae*) – Dickkopffalter (*Hesperiidae*) – Schwärmer (*Sphingidae*) – Eulen (*Noctuidae*) – *Uraniidae*. 10. Hundert Jahre Schmetterlingsforschung in England. 11. Zur Frage des Massenauftretens. 12. Probleme der geographischen Verbreitung der Wanderinsekten. 13. Weitere Probleme der Insektenwanderung. 14. Über Beziehungen zwischen Insektenmigrationen und den Wanderungen anderer Tiere. 15. Die Entwicklung der Insektenmarkierung. 16. Wanderfalter-Forschung in Mitteleuropa: Tagpfauenauge (*Inachis io*) – Kleiner Fuchs (*Aglaia urticae*) – Großer Kohlweißling (*Pieris brassicae*).

Seitdem wir wissen, daß nicht nur Vögel zu bestimmten Jahreszeiten ausgedehnte Wanderungen vornehmen, sondern auch Insekten zu erstaunlichen Flugleistungen befähigt sind, hat es nicht an Versuchen gefehlt, diesem Phänomen nachzuspüren. In dem vorliegenden Buch hat der Begründer dieses Zweiges der entomologischen Forschung, C. B. WILLIAMS, seine Untersuchungsergebnisse über alle mit der Erscheinung der Migrationen zusammenhängenden Fragen in allgemeinverständlicherer Form niedergelegt. Wenn auch auf manche Fragen noch keine erschöpfende Antwort gegeben werden kann, so vermittelt sein Werk doch einen wertvollen Überblick über das Flugverhalten dieser Tiergruppe. Dr. ROER hat bei der Übersetzung die seit dem Erscheinen der englischen Ausgabe im Jahre 1958 hinzugekommenen Forschungsergebnisse in den Text eingearbeitet, so daß der gegenwärtige Stand des Wissens wiedergegeben wird.

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

ZEITSCHRIFT FÜR SÄUGETIERKUNDE

ORGAN DER DEUTSCHEN GESELLSCHAFT
FÜR SÄUGETIERKUNDE

Herausgegeben von P. J. H. VAN BREE, Amsterdam — H. DATHE, Berlin —
W. HERRE, Kiel — K. HERTER, Berlin — J. KÄLIN, Frei-
burg/Schweiz — B. LANZA, Florenz — H. NACHTSHEIM,
Berlin — T. C. S. MORRISON SCOTT, London — D. STARCK,
Frankfurt a. M. — E. THENIUS, Wien — W. VERHEYEN,
Tervuren — K. ZIMMERMANN, Berlin

Schriftleitung E. MOHR, Hamburg — M. RÖHRS, Hamburg

27. BAND · HEFT 4

Oktober 1962



VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN
POSTVERLAGSORT HAMBURG

Inhalt

Einige Gefangenschaftsbeobachtungen am weiblichen Fenek, <i>Fennecus zerda</i> (ZIMM. 1780). VON CHRISTIAN VOGEL	193
Ein Beitrag zur Systematik und Verbreitung von <i>Panthera pardus chui</i> (HELLER, 1913). VON L. J. DOBRORUKA	204
Courtship in captive saddle-backed porpoises, <i>Delphinus delphis</i> , L. 1758. By FRANK S. ESSAPIAN	211
Observations on a Minke Whale (Mammalia, Cetacea) from the Antarctic. By W. L. v. UTRECHT and S. van der SPOEL	217
Notizen über die Waldmaus, <i>Apodemus sylvaticus</i> (Linnaeus, 1759) von der niederlän- dischen Insel Terschelling. Von F. L. PELT und P. J. H. VAN BREE	222
Die (bisher unbekannte) Schwanzdrüse der Hausspitzmaus, <i>Crocidura russula</i> (HERMANN, 1780). Von G. NIETHAMMER	228
Haltung eines Brüllaffen im Berliner Zoologischen Garten. Von URSULA und HEINZ- GEORG KLÖS	234
Ein Unterscheidungsmerkmal zwischen dem pazifischen Walroß <i>Odoboenus obesus</i> Illiger und dem grönländischen Walroß <i>O. rosmarus</i> L. Von ALWIN PEDERSEN	237
Eine seltene Farbanomalie beim Feldhasen, <i>Lepus europaeus</i> Pall. 1778. Von MICHAEL STUBBE	239
Über ein Spiel bei <i>Okapia johnstoni</i> . Von FRITZ WALTHER	245
Albinotischer Feldhase. Von J. ONDRIAS	251
Nachruf auf W. E. MARTINO. Von K. ZIMMERMANN	251
Schriftenschau	253

Dieses Heft enthält 1 Beilage des Verlages Paul Parey

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ veröffentlicht Originalarbeiten auf dem Gesamtgebiet der Säugetierkunde, ferner Einzel- und Sammelreferate, Besprechungen der wichtigsten internationalen Literatur, kleine Mitteilungen und die Bekanntmachungen der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“, deren alleiniges Organ sie gleichzeitig ist. Die Veröffentlichungen erfolgen in deutscher, englischer oder französischer Originalfassung mit Zusammenfassung in allen drei Sprachen

Herausgeberschaft und Schriftleitung: Manuskriptsendungen sind zu richten an einen der Herren Herausgeber oder direkt an die Schriftleiter: Frau Dr. Erna Mohr, Hamburg-Langenhorn 1, Krämerstieg 8 (Tel. 59 85 86), oder Dr. Manfred Röhrs, Zoologisches Staatsinstitut, Hamburg, Von-Melle-Park 10 (Tel. 44 1971).

Manuskripte: Es wird gebeten, die Manuskripte möglichst mit Schreibmaschine und nur einseitig zu schreiben. Photographische Abbildungsvorlagen müssen so beschaffen sein, daß sie eine kontrastreiche Wiedergabe ermöglichen. Von der Beigabe umfangreicher Tabellen soll abgesehen werden. Alle dem Manuskript beiliegenden Unterlagen, wie Photographien, Zeichnungen, Tabellen, sollen auf der Rückseite mit dem Namen des Verfassers und dem Titel des Beitrages versehen sein. Bei Abbildungen aus bereits erfolgten Veröffentlichungen ist eine genaue Quellenangabe erforderlich. Jeder Originalarbeit ist eine Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse in wenigen Zeilen anzufügen. Mit der Übergabe des Manuskriptes überträgt der Verfasser dem Verlag Paul Parey das Recht, die Herstellung von photomechanischen Vervielfältigungen in gewerblichen Unternehmen zum innerbetrieblichen Gebrauch nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 zu genehmigen.

Sonderdruck: Anstelle einer Unkostenvergütung erhalten die Verfasser von Originalbeiträgen, Einzel- und Sammelreferaten 50 unberechnete Sonderdrucke. Mehrbedarf steht gegen Berechnung zur Verfügung, jedoch muß die Bestellung spätestens mit der Rücksendung der Korrekturfahnen erfolgen.

Alle Rechte, auch die der Übersetzung, des Nachdrucks und der photomechanischen Wiedergabe, sind vorbehalten. Gewerblichen Unternehmen wird jedoch die Anfertigung einer photomechanischen Vervielfältigung von Beiträgen oder Beitragsteilen für den innerbetrieblichen Gebrauch durch Photokopie, Mikrokopie und dergleichen nach Maßgabe des zwischen dem Börsenverein des Deutschen Buchhandels und dem Bundesverband der Deutschen Industrie abgeschlossenen Rahmenabkommens vom 14. 6. 1958 gegen Bezahlung der dort vorgesehenen Gebühr bis zu drei Exemplaren gestattet. Die Vervielfältigungen haben einen Vermerk über die Quelle und den Vervielfältiger zu tragen, und die in dem Rahmenabkommen vorgesehene Gebühr ist an die Inkassostelle für Photokopiegebühren beim Börsenverein des Deutschen Buchhandels e. V., Frankfurt/Main, Gr. Hirschgraben 17/19, zu entrichten. Erfolgt die Entrichtung der Gebühren durch Wertmarken der Inkassostelle, so ist für jedes Photokopierblatt eine Marke im Betrag von 0,10 DM zu verwenden.

Erscheinungsweise und Bezugspreis: Die Zeitschrift erscheint vierteljährlich; 4 Hefte bilden einen Band; jedes Heft umfaßt 4 Druckbogen. Der Abonnementspreis beträgt je Band 34,— DM zuzügl. aml. Postgebühr. Das Abonnement verpflichtet zur Abnahme eines ganzen Bandes. Es verlängert sich stillschweigend, wenn nicht unmittelbar nach Erhalt des letzten Heftes eines Bandes Abbestellung erfolgt. Einzelbezugspreis der Hefte: 10,80 DM. Die Zeitschrift kann bei jeder Buchhandlung oder beim Verlag Paul Parey, Hamburg 1, Spitalerstraße 12, bestellt werden.

Die Mitglieder der „Deutschen Gesellschaft für Säugetierkunde“ erhalten die Zeitschrift unberechnet im Rahmen des Mitgliedsbeitrages.

Paul Parey, Hamburg und Berlin 1962 — Printed in Germany by C. Beckers Buchdruckerei, Uelzen.

Einige Gefangenschaftsbeobachtungen am weiblichen Fenek, *Fennecus zerda* (ZIMM. 1970)

Von Christian VOGEL

Aus dem Zoologischen Institut der Universität Kiel

Direktor: Prof. Dr. Adolf Remane

Eingang des Ms. 31. 5. 1961

Im folgenden möchte ich einige Beobachtungen mitteilen, die aus einer 9 $\frac{1}{2}$ Jahre währenden „Hausgemeinschaft“ mit einem weiblichen Wüstenfuchs hervorgegangen sind. Die Gelegenheit, einen Fenek über so viele Jahre hin aus nächster Nähe zu beobachten, dürfte nach wie vor selten sein und manches Notierenswerte erbringen, selbst wenn es sich nur um Aufzeichnungen über ein einziges Individuum handelt. Diese Notizen stellen gewissermaßen eine Ergänzung zu den Beobachtungen RENSCHS (1950) dar, der einen männlichen Wüstenfuchs mehr als 11 Jahre hielt und darüber interessant berichtet hat. Im wesentlichen kann ich die Ausführungen RENSCHS voll bestätigen, so daß ich mich hauptsächlich auf die Abweichungen beschränken werde. Zudem soll in einigen Punkten der europäische Rotfuchs (*Vulpes vulpes*) zum Vergleich herangezogen werden, dessen Ethologie durch die sorgfältige und umfangreiche Arbeit von TEMBROCK (1957) weitgehend bekannt geworden ist. Es erscheint überflüssig, noch einmal darauf hinzuweisen, daß bei Rückschlüssen auf das Verhalten in Freiheit große Vorsicht geboten ist, zumal wenn es sich wie bei unserem Fenek um ein geselliges Tier handelt, das den weitaus größten Teil seines Lebens vollkommen isoliert von Artgenossen zugebracht hat. Auf der anderen Seite muß betont werden, daß der tägliche Umgang mit einem „Wildtier“ in der eigenen Wohnung bei nur wenig eingegrenzter Bewegungsfreiheit des Pfleglings eine ganze Reihe von Beobachtungen gewissermaßen nebenbei erlaubt, die einem „außenstehenden“ Beobachter vor dem Käfig eines Zoologischen Gartens kaum möglich sein dürften. Außerdem entlarvt die unnatürliche Umwelt eine ganze Reihe von „Instinkthandlungen“ durch ihre Absurdität, welche in der freien Wildbahn eine bewußte, fast möchte man sagen „vernünftige“ Zweckbindung vortäuschen würden. RENSCH hat darauf mit Recht hingewiesen.

Das Tier wurde mir am 5. August 1951 von Herrn Prof. Dr. B. GRZIMEK freundlicherweise aus dem Bestand des Zoologischen Gartens in Frankfurt/M. überlassen. Die Fähe wies am rechten Vorderlauf zwei Frakturen auf, welche sie sich bei einem Unfall zugezogen hatte. Die Brüche waren vollkommen schief verwachsen, so daß das Tier im Zoo nicht mehr zur Schau gestellt werden konnte. Zuvor gehörte der Fenek Herrn J. WIENANDS aus Viersen (Rhld.), der ihn im Frühsommer 1951 zusammen mit einem männlichen Artgenossen an den Frankfurter Zoo abgegeben hatte. Herr WIENANDS brachte beide Tiere aus dem Zoo Algier mit nach Deutschland. Das genaue Alter ist nicht mehr festzustellen. Als ich die Fähe im August 1951 übernahm, schätzte ich sie auf 2 bis 3 Jahre. In Viersen lebten beide Tiere in einem geräumigen Käfig und wurden recht zahm, so daß sie Frau WIENANDS sogar auf den Schoß sprangen, wenn sie bei ihnen im Käfig hantierte. Meine Fähe hatte diese Zahmheit im Zoo wieder vollkommen abgelegt und war ausgesprochen scheu geworden. Erst als sie längere Zeit

in meinem Besitz war, gewann sie ihre Zutraulichkeit zurück, die dann das gleiche Maß erreichte wie zuvor in Viersen.

Im Sommer 1955 nahm ich an meinem lebenden Fenek folgende Maße (die Zahlen in Klammern bedeuten die entsprechenden Werte des Rüden von RENSCH):

Gesamtlänge ausgestreckt von der	
Nasenspitze zur Schwanzspitze	60 (63,2) cm
Schwanzlänge	20 (22) cm
Schwanzwurzel — Widerrist	25 cm
Widerrist — Nasenspitze	15 cm
Ohrlänge	12 (9,5) cm

Von den körperlichen Merkmalen des Wüstenfuchses scheint mir der schwarze Fleck auf der Oberseite des proximalen Schwanzdrittels erwähnenswert. Die Behaarung fühlt sich an dieser Stelle etwas borstig an. Schiebt man die Haare zur Seite, so gewahrt man darunter eine leicht bucklig erscheinende Hautpartie mit einem gelben, schorfartigen Belag, der abschuppt und einen intensiven, nicht unangenehmen Geruch ausstrahlt. Ein homologer Drüsenfleck ist vom Rotfuchs bekannt. Es ist die sog. Violdrüse.

Der Fenek lief in unserer Wohnung häufig frei umher, während er sonst eine mit Draht umspannte, große Kinderbox mit abwaschbarem Boden bewohnte. In den ersten Jahren hatte ich die Möglichkeit, ihn bei schönem Wetter in einem größeren Gehege auf dem mit Gras bewachsenen Dachgarten des Hauses laufen zu lassen. Nachts mußte er in das Badezimmer umsiedeln, wo er einen kleineren Käfig bezog, oder (seltener) sich frei bewegen konnte. Diese Maßnahme erwies sich als notwendig, da der außergewöhnlich starke Drang zum Graben und Kratzen, dem er sich mit größter Ausdauer hingibt, für die menschlichen „Mitbewohner“ unerträglich ist.

Der Wüstenfuchs ist ganz offensichtlich omnivor, wobei er sich ohne weiteres an Nahrungsmittel gewöhnt, die ihm in seiner natürlichen Umgebung gar nicht zugänglich sind. Seine Vorliebe für Süßigkeiten wie Kuchen, Schokolade, Marzipan, Süßspeisen, Schlagsahne, Kompotte und Honig, sowie für Käse und andere menschliche Genußmittel ist besonders auffällig (vgl. RENSCH).

Ich fütterte ihn gewöhnlich dreimal täglich, wobei er morgens Weißbrot in Milch geweicht, mittags Fleisch oder auch eine Maus und abends Obst bekam. Einmal wöchentlich mußte er auf Fleisch verzichten. An Obst, welches für das Gedeihen des Wüstenfuchses von großer Wichtigkeit ist, nahm er folgendes (etwa in der Reihenfolge der Wertschätzung): Dattel, Feige, Trauben, süßes Birnen- und Blaubeerkompott, Rosinen, Bananen, gesüßtes Pflaumenkompott, Kirschen, Äpfel roh und als Kompott und Pflirsich. Saure Früchte verschmäht der Fenek offenbar immer. Außerdem fraß er gerne Hasel-, Erd- und Walnuß, sowie Möhren und ganz selten auch Tomaten. Im Freigehege sah ich ihn recht häufig nach Art der Hunde Gras fressen. Die oben angeführte Reihenfolge der Wertschätzung ist durchaus variabel insofern, als häufig solche Artikel, die lange nicht gereicht wurden, einen Vorzug erfahren. In dieser Hinsicht liebt der Fenek Abwechslung, merkwürdigerweise aber nicht beim Fleisch. Ich fütterte ihn gewöhnlich mit Rindfleisch. Selten gab ich ihm anderes Fleisch, wobei ich immer wieder feststellte, daß er solches vom Kalb weniger gern, Pferdefleisch nur bei großem Hunger und Wild überhaupt nicht annahm.¹ Es dürfte sich dabei ganz einfach um eine Gewöhnung handeln, da die Tiere im Zoo ohne weiteres Pferdefleisch fressen und der Rüde RENSCHS anscheinend abwechselnd Rind- und Pferdefleisch bekam, ohne daß der Autor etwas von einer Bevorzugung schreibt. RENSCH erwähnt, daß sein Wüstenfuchs nur ganz frisches und auf der anderen Seite stark getrocknetes Fleisch zu sich

¹ RENSCHS Rüde nahm Wild an.

nahm, verdorbenes aber nicht anrührte. Diese Beobachtung kann ich bestätigen. RENSCH schreibt weiter, daß sein Rüde niemals Vögel oder Vogelfleisch (roh oder gebraten) angenommen habe und meint, man müsse die diesbezüglichen Angaben in BREHMS „Tierleben“ noch einmal nachprüfen. Demgegenüber fraß meine Fähe ohne jedes Zögern Spatzen, denen ich Kopf und Beine abgeschnitten und die größten Schwung- und Schwanzfedern ausgerupft hatte. Herr WIENANDS bestätigte mir das nicht nur, sondern betonte, daß seine beiden Feneks sogar junge Goldhamster liegen ließen, wenn sie die Wahl zwischen diesen und Spatzen hatten. Er gab ihnen die Vögel ganz. Die Füchse ließen dann Schnabel, Beine und Schwingen zurück. Der Fenek-Rüde von RENSCH hat wahrscheinlich über lange Zeit keine Vögel bekommen, und, wie die oben mitgeteilte Bevorzugung des fast durchweg angebotenen Rindfleisches zeigt, ist der Wüstenfuchs, was Fleischnahrung betrifft (nicht bei Obst und Beikost s. o.), ein Gewohnheitswesen. So rührte meine Fähe, nachdem sie Jahre hindurch nur weiße Mäuse bekommen hatte, wildgefangene überhaupt nicht mehr an. Wie bereits erwähnt, hatte WIENANDS den Tieren früher Goldhamster gegeben, von welchen sie die großen Nagezähne und teilweise auch das Fell, aus dem sie das Fleisch herausgenagt haben sollen, übrigließen. Außerdem fraß meine Fähe jederzeit gerne Eigelb, Mehlwürmer, Heuschrecken, Mäikäfer, Nachtschmetterlinge und andere Insekten. Zweimal nahm sie sogar die im Handel als „Krabben“ erhältlichen Garnelen an. Bei Gelegenheit sah ich sie Gramineen-ähren und Vogelfutter (für Körnerfresser) verzehren.

Einige Aufmerksamkeit verdient das Trinken. RENSCH berichtet von seinem Rüden (S. 37): „Getrunken hat unser Wüstenfuchs trotz mehrfach angebotenen Wassers in den ersten 2 bis 3 Jahren nur zur Paarungszeit. Später tat er es täglich.“ Allgemein scheinen Feneks mit wenig Flüssigkeit auszukommen, zumal wenn man ihnen Obst bietet. Auch meine Fähe trank erst in höherem Alter regelmäßig, in der letzten Zeit, wohl schon unter dem Einfluß der tödlichen Krankheit (siehe unten), allerdings viel. Merkwürdig war jedoch, daß ich sie schon in den ersten Jahren bisweilen beim Auf-lecken von zufällig auf den Fußboden getropftem Wasser ertappte, während die angebotene, frisch gefüllte Wasserschale nicht angerührt wurde. Ich ließ das Tier daraufhin an einem heißen Sommertage ohne saftige Nahrung und stellte ihm dann eine Schale mit Wasser hin, wobei ich etwas davon auf den Fußboden tropfte. Die Schale wurde beschnuppert, jedoch nur das verschüttete Wasser aufgeleckt. Darauf ging der Fenek erneut an die Schale heran, lehnte sich auf die Hinterläufe zurück und begann mit den Vorderpfoten grabende Bewegungen in dem Wasser zu vollführen, so daß etwas von der Flüssigkeit verschüttet wurde, die er sodann gierig aufleckte. Das gleiche Verhalten konnte ich von da an immer wieder beobachten, übrigens nicht nur bei Wasser, sondern auch bei Saft von Kompott und ähnlichem. Herr WIENANDS bestätigte mir, daß meine Fähe auch früher nie Wasser aus dem Napf getrunken habe, sein Rüde aber jederzeit. Auch mein Tier gewöhnte sich später mehr und mehr das Trinken aus der Schale an. Auffallend blieb jedoch immer, daß es nicht gern sein Schnäuzchen in Flüssigkeiten eintauchte. Das ging so weit, daß Früchte im Kompott oder Brot in Milch nur dann aufgenommen wurden, wenn sie am Rande des Tellers oder jedenfalls so lagen, daß nur ein möglichst kleiner Teil der Schnauze dabei mit der Flüssigkeit in Berührung kam.

Einmal im Jahr fand ein gründlicher Haarwechsel statt. Über den natürlichen Rhythmus und die Dauer dieses Haarwechsels in Freiheit läßt sich aus den Gefangenschaftsbeobachtungen wohl kaum etwas sagen. RENSCH schreibt, daß der Wechsel bei seinem Rüden jährlich nicht zur gleichen Zeit auftrat, also offensichtlich gestört war. In den ersten Jahren konnte ich bei unserem Tier immerhin eine gewisse Regelmäßigkeit feststellen:

1953 von Anfang Juni bis Ende Juli

1954 von Mitte Mai bis Ende Juli

1955 von Anfang Mai bis Mitte Juli
1956 von Anfang März bis Mitte Mai

Von diesem Jahre an hörte die Regelmäßigkeit auf, es trat 1956 von Mitte Juli bis weit in den September hinein ein zweiter Haarwechsel ein. Die Dauer der einzelnen Häutung betrug durchschnittlich 2 bis 2½ Monate, in späteren Jahren dauerte sie länger an. Zur Zeit des größten Haarausfalles behält man beim Streicheln die Haare flockenweise in der Hand. Nach erfolgreicher Beendigung des Haarwechsels besitzt der Fenek einen durchaus feststehenden Pelz. Die einzelnen Haare sind so leicht, daß sie über einem Heizkörper mit der Warmluft aufsteigen.

Der Haarausfall beginnt nicht am ganzen Körper gleichzeitig. Der Bauch macht den Anfang und ist meist sehr schnell abgetan. Es folgen der Reihe nach — allerdings zeitlich ineinandergreifend: Flanken, vorderer Rücken, hinterer Rücken und Schwanz, wobei der Haarausfall auf dem hinteren Rücken die längste Zeit in Anspruch nimmt. Der Schwanz bleibt einige Wochen dünn und unansehnlich, um dann recht schnell wieder voll und buschig zu werden, wobei auch die schwarze Schwanzspitze, die während der Häutung nahezu ganz fehlen kann, wieder ausgebildet wird. An denjenigen Stellen, deren Fell durch häufiges Kratzen, Knabbern oder Lecken in Unordnung gebracht wird, wie hinter den Ohren, in der Halsregion sowie auf dem hinteren Rücken und auf der Schwanzwurzel, verfilzen die ausgehenden Haare zu dicken Flocken, die oft über lange Zeit stehenbleiben.

Erkrankungen kamen zum Glück nur sehr selten vor. Auf kalte Zugluft zurückzuführen ist eine Augenerkrankung, die mit starkem Wässern beginnt und schließlich sogar entzündlich werden kann, wobei es zu Schleim- und Eiterbildung kommt. Durch regelmäßige Waschungen mit warmem Kamillentee und unter Vermeidung von Zugluft habe ich diese Erkrankung, die zweimal stärker auftrat, in wenigen Tagen wieder vollkommen beheben können.

Im Januar 1955 bekam meine Fähe in der Kehlregion einen stark anschwellenden Abszess. Sie hatte offensichtlich Schluckbeschwerden und erhöhte Temperatur, fraß zwei Tage nichts, trank aber gierig Wasser. Ich rasierte die geschwollene Partie und bestrich sie mit Ichthyolsalbe. Zudem wurde dem Fenek eine Injektion Omnacillin verabfolgt. Am nächsten Tag fühlte sich der Abszess weicher an, ich bestrich ihn erneut mit Ichthyolsalbe und bestrahlte ihn zehn Minuten lang mit einer Infrarot-Lampe. Gegen Mittag öffnete sich die Geschwulst nach außen, kakaofarbener, mit Blut durchsetzter Eiter trat aus. Abends war der größte Teil des Eiters abgelassen, die Wundstelle trocknete ein, und der Schorf wurde später von dem Tiere abgekratzt. Schon am nächsten Tage war die Fähe vollkommen gesund, zeigte sich munter und fraß mit Appetit.

In den Monaten Februar bis März 1961 verschlechterte sich das Allgemeinbefinden, das Tier schlief meistens, fraß wenig und trank viel. Es wurde ungelenken und mürrisch. Man konnte bei Berastern des Unterleibes eine Geschwulst fühlen. Schließlich stellten sich Schwindelanfälle ein, das Tier fiel mehrfach um, und der Herzschlag wurde sehr unregelmäßig. Nach mehrtägigem Hungern trat Blut aus dem Darm aus, worauf ich mich entschloß, es mit Evipan einschläfern zu lassen. Die Sektion zeigte eine geradezu gewaltige Krebsgeschwulst, welche den ganzen Geschlechtsstrakt in einen unkenntlichen Klumpen verwandelt hatte, der mit dem Darm verwachsen war und bis zur Leber heraufreichte, die ihrerseits mit Metastasen übersät war. Das Tier dürfte jedoch mit schätzungsweise 12 bis 13 Jahren sein Höchstalter erreicht haben. Übrigens starb auch der Rüde von RENSCH an „Krebs“, der in diesem Falle allerdings vom Duodenum ausging.

Wüstenfüchse sind typische Dämmerungstiere. Ich nahm einige Male die Gelegenheit wahr, meine Fähe nachts bei Dunkelheit zu beobachten, wobei sie in einem Zimmer völlige Bewegungsfreiheit hatte. Ihre Aktivitätsphase reichte bis etwa 24 Uhr,

darauf legte sie sich zur Ruhe und wurde — abgesehen von einigen Störungen meinerseits — erst gegen Morgen wieder munter, als die ersten Sonnenstrahlen ins Fenster fielen, die sie sogleich aufsuchte.

So wärmebedürftig die Füchschens sind, — sie legen sich z. B. besonders gern unter oder auf die Heizung oder stecken sogar die Nase zwischen die Lamellen des Heizkörpers —, halten sie es doch nur verhältnismäßig kurze Zeit in der prallen-Sommer-sonne aus. 13 Minuten ununterbrochenes Sonnenbad im heißen Sommer war die längste Zeit, die ich messen konnte. Danach wird zumindest für einige Minuten Schatten aufgesucht, ehe sich das Tierchen erneut für kurze Zeit der Sonne aussetzt.

Jeden Beobachter eines Fenek wird die geradezu unglaubliche Schnelligkeit und Wendigkeit des Füchschens verblüffen. Der Fenek vollbringt jedoch auch in anderen Beziehungen teilweise erstaunliche Leistungen, von denen ich einige erwähnen möchte.

Wie schon seine langen Hinterläufe verraten, ist der Fenek ein guter Springer. Aus dem Stand sah ich meine Fähe 60 cm hoch springen (RENSCH gibt 60 bis 70 cm an). Hierbei sind ziemlich ausschließlich die Hinterläufe beteiligt, häufig wird aus der „Männchen“-Stellung abgesprungen. RENSCH gibt 1,20 m für waagerechte Sprünge an. Eine gleiche Weite konnte ich nicht messen, doch ist zu bedenken, daß meine Fähe durch ihren verkrüppelten rechten Vorderlauf behindert war. Immerhin sah ich sie 53 cm weit von einer Stuhllehne auf eine andere springen, also ohne jeden Anlauf. Aus dem Lauf heraus sprang sie etwa 1 m weit. Erstaunt hat mich immer die Treffsicherheit und das genaue Abschätzungsvermögen der Entfernung beim Sprung etwa auf eine schmale Stuhllehne.

Eine ganz besondere Ausdauer beweist der Fenek im „Männchenmachen“. Gerade aufgerichtet tänzelte meine Fähe auf den Hinterläufen beachtliche Strecken. Die längste von mir gemessene Zeit ununterbrochenen Verharrens in der „Männchen“-Stellung betrug 10 Sek. Dabei wird dieses Spiel beliebig oft und scheinbar ohne Ermüdung wiederholt.

Mein Wüstenfuchs erwies sich zudem als recht geschickter Kletterer. Mit viel Schwung erklomm er selbst steile Rückenlehnen von Sesseln, ja er erkletterte einen weitmaschigen Drahtzaun von 1 m Höhe, als wenn er eine Leiter hinaufstiege.

Auch die Tragfähigkeit des Tieres überraschte mich, so sprang es mit einem Damenhalschuh von 247 g Gewicht im Schnäuzchen auf ein 40 cm hohes Bett. Mit Vehemenz wurden im Spiel leichtere Gegenstände durch eine schnelle Kopfbewegung seitwärts oder hoch in die Luft geschleudert. Ein leichter Hausschuh flog auf diese Weise 1,5 m hoch.

In größtes Erstaunen aber versetzte mich die Fähigkeit des Tieres, sich durch engste Spalten zu zwängen. Eine Tür seines Nachtkäfigs bestand aus einem Rahmen und festen, horizontal gestellten Holzleisten, deren weitester Abstand 4,3 cm betrug. Durch diesen Spalt quetschte sich das Tier! Daß der Fenek im Stande ist, seinen Körper ganz erheblich abzuflachen, kann man gut erkennen, wenn das Tier sich zum Sonnenbad auf dem Bauche ausgestreckt hat (siehe unten). Sobald der Kopf mit den Ohren und den nach unten vorgewölbten Bullae auditivae einen Spalt passiert hat, bereitet der nachfolgende Körper keine Schwierigkeiten mehr.

Im folgenden sollen einige typische Körperstellungen und Verhaltensweisen des Tieres mitgeteilt werden, selbstverständlich ohne jeden Anspruch auf Vollständigkeit. Ich werde mich dabei im wesentlichen auf die Abweichungen von den RENSCHschen Beobachtungen und dem Verhalten des Rotfuchses, wie es TEMBROCK geschildert hat, beschränken.

Liegen: Beim Fenek können grundsätzlich drei liegende Stellungen unterschieden werden. Die normale Ruhelage ist die eingerollte. Das Tier liegt rechts oder links herumgerollt und birgt die Nase entweder unter dem Schwanz und in der Beuge eines Hinterlaufes oder aber legt die Schnauze auf Schwanz und Hinterextremitäten. Die

endgültige Lage wird erst nach einer oder mehreren Kreisdrehungen eingenommen. Wie RENSCH schreibt, wird dabei in der Regel das Gesicht einer etwa im Raume befindlichen Gefahrenquelle zugewandt. Diese Vorsichtsmaßnahme ließ meine Fähe in der gewohnten Umgebung sehr bald fallen.



Abb. 1. Fenek beim Sonnen mit nach hinten ausgestreckten Hinterläufen

Meist nur für kürzere Zeitspannen nimmt der Fenek die ausgestreckte Bauchlage ein. Hierbei sind die Hinterläufe unter dem Körper gewinkelt, und der Kopf liegt auf den gestreckten Vorderläufen. Der Schwanz wird beliebig, meist nach hinten gelegt. Eine noch stärkere Streckung wird dadurch erreicht, daß die Hinterläufe einander parallel lang nach hinten ausgestreckt werden (s. Abb. 1). Nach RENSCH geht diese Stellung aus dem „Strecken“ hervor, ich beobachtete jedoch immer wieder, daß sie auch direkt aus der eben geschilderten normalen Bauchlage heraus erreicht wird. Nur bei ausreichender Wärme, vorzüglich beim Sonnen, nahm das Tier diese Stellung ein, hierbei aber mit erstaunlicher Ausdauer.

Ebenfalls nur bei erheblicher Wärme und beim Sonnen legte sich der Fenek in der Seitenlage nieder. Der Körper wirkt dabei vollkommen entspannt, die Extremitäten sind paarweise übereinandergelegt.

Sitzen: Beim „bequemen“ Sitzen wird der Schwanz normalerweise seitwärts nach vorne umgeschlagen neben dem Körper gehalten. TEMBROCK schreibt (S. 302), daß dies beim Rotfuchs im allgemeinen nicht der Fall sei. Nur bei kurzem „Durchgangssitzen“ hält der Fenek den Schwanz nach hinten ausgestreckt.

Fressen: Die Haltung beim Fressen ist unterschiedlich, je nachdem, ob es sich um kleinere oder größere Nahrungsbrocken handelt. Kleine Stücke werden mit dem Gesicht zur „Futterquelle“ (Teller, fütternde Person) sogleich verzehrt. Mit großen Brocken zieht sich das Tier an einen ruhigen Ort zurück und dreht stets einem potentiellen Konkurrenten, also einer anwesenden Person, den Rücken zu. Ein weiterer Unterschied ist der, daß kleine Brocken im Stehen, größere dagegen immer im Sitzen gekaut werden. Hierin scheint sich der Fenek vom Rotfuchs zu unterscheiden, von welchem TEMBROCK angibt, daß er zumeist im Stehen kaut. Das Kauen erfolgt im „Mundwinkel“ in der Weise, wie MOHR (1961) es für Caniden beschrieben hat, wobei häufiger Seitenwechsel vorgenommen wird. Gefaßt wird die Beute (Maus) mit den Eckzähnen. Beim Fressen einer Maus beginnt der Fenek gewöhnlich am Vorderende, nur zweimal sah ich ihn von hinten her schlingen, in diesen Fällen aber jeweils nur die hintere Hälfte, nachdem er die vordere zunächst von vorne gefressen hatte. Häufig biß er zuerst Kopf, Schwanz und Beine der Beute ab und fraß erst nachträglich den Rumpf, wobei oft das Gedärm herausgezerrt und für sich verschlungen wurde. Mehlwürmer, Krümel und ähnliches nimmt der Fuchs mit der Zunge auf.

Verstecken: Nahrungsreste werden in der Regel versteckt. Das Tier läuft zunächst mit dem Nahrungsbrocken in der Schnauze suchend umher. Hat es einen geeigneten Versteckplatz gefunden, so wird — selbst auf Steinfußboden — eine „Mulde“ gegraben und der Brocken dort niedergelegt. Sodann wird das Stück mit der Schnauze festgestoßen und anschließend „symbolisch“ von allen Seiten Sand mit der Nase darüber geschoben. Diese Arbeit wird bisweilen von erneutem Stoßen unterbrochen. Die Be-

wegung des „Sandschiebens“ kann anschließend noch an anderen Stellen vollkommen „sinnlos“ fortgesetzt werden. RENSCH hat von seinem Rüden und TEMBROCK vom Rotfuchs das gleiche Verhalten beschrieben. Meine Fähe lernte erst verhältnismäßig spät eine andere Art des Versteckens hinzu. Lag eine Decke in unmittelbarer Nähe des erwähnten Versteckplatzes, so ergriff sie einen Zipfel derselben mit den Zähnen und zerrte ihn über die Beute, jedoch erst nachdem sie zuvor in der oben beschriebenen Weise gehandelt hatte, also gewissermaßen zusätzlich. Die Exkreme werden auf ähnliche Weise zugedeckt. Dieses Verhalten weicht offenbar von dem des Rotfuchses ab, bei welchem TEMBROCK ein solches Bedecken mit „Sand“ nur ein einziges Mal bei adulten, häufiger allerdings noch bei jungen Tieren beobachten konnte.

Defäkieren und Urinieren erfolgt in den gleichen Haltungen, die TEMBROCK für den Rotfuchs angibt. Gewöhnlich gräbt der Fenek allerdings auch zu diesem Zweck eine „Mulde“. Dieses Verhalten scheint jedoch hierbei nicht so festgelegt wie beim Verstecken, denn es wurden — wohl als Folge der langen Haltung auf festem Boden — später meist nur noch wenige, gewissermaßen „rudimentäre“ Grabbewegungen ausgeführt und zudem das Exkrement meist ein Stück hinter der angelegten „Mulde“ abgesetzt. Ein Markieren bestimmter Orte mit Urin sowie das von TEMBROCK für Rotfuchsfähen beschriebene „Beinanziehen“ (S. 352) konnte ich bei meinem Tier nie beobachten. Es gab lediglich bestimmte Plätze im Raum, an denen vorzugsweise Exkreme abgesetzt wurden.

Putzen: Das Putzen mutet, wie RENSCH treffend betont, „katzenhaft“ an. Der Autor schreibt (S. 34): „Es werden die Vorderpfoten beleckt, und mit den feuchten Pfoten wird dann von hinten nach vorn über den Kopf gestrichen. Die Innenseite der großen Ohrmuscheln wird mit den Hinterpfoten geputzt.“ Dem möchte ich nur noch hinzufügen, daß die Vorderpfote beim Kopfputzen sehr häufig hinter den Ohren ansetzt und von hier nach vorn geführt wird. Bemerkenswert ist, daß TEMBROCK beim Rotfuchs nur „Einzelkomponenten“ dieses Verhaltens fand, wie ein „Pfotenwischen“ als Reaktion auf „Fremdreiz“ am Vorderkopf. Diese Reaktion gibt es isoliert auch beim Fenek, sie ist jedoch von dem oben beschriebenen Putzen gut zu unterscheiden.

Graben: Eine der auffallendsten und für die „Mitbewohner“ lästigsten Verhaltensweisen des Wüstenfuchses ist das Graben, das häufig minutenlang ununterbrochen und ohne ersichtlichen Grund ausgeführt wird. Das Tier lehnt sich auf die leicht gespreizten Hinterläufe zurück und scharrt mit beiden Vorderpfoten abwechselnd in großer Geschwindigkeit. Die Ohren werden dabei lang nach hinten ausgestreckt und die Ohrmuschel nach außen und leicht unten gewandt. Der Schwanz ragt gerade nach hinten oder etwas nach hinten-oben. Gegraben oder gescharrt wird unmittelbar vor dem Niederlegen (ingerollte Lage, s. o.), vor dem Absetzen von Kot oder Urin, beim Verstecken übrigbleibender Nahrung, vor Hindernissen auf dem Wege und schließlich im „Leerlauf“ anscheinend ganz einfach als „Beschäftigung“. Das Graben scheint die in seiner natürlichen Umwelt naheliegendste Art der Hindernisüberwindung zu sein. Wenn ich meiner Fähe z. B. das Fleisch direkt vor das Gitter ihrer Box stellte, von der ich das Draht-Dach entfernt hatte, übersprang sie nie das Gitter, was sie sonst jederzeit tat, sondern buddelte verzweifelt an der entsprechenden Stelle, als wolle sie sich unter dem Zaun hindurchgraben. Auf den stärksten Anreiz wird also mit dem in der natürlichen Umwelt wohl wirksamsten Verhalten geantwortet, wobei ein Umlernen trotz jahrelangen Aufenthaltes in einer veränderten und wohlbekannten Umwelt offenbar nicht möglich ist. Als „Instinkthandlung“ erweist sich das Graben auch dadurch, daß es mit größter Ausdauer im „Leerlauf“ in irgendeiner Ecke oder an einer Wand auf festem Zimmerfußboden durchgeführt wird, obwohl dieser Beschäftigung doch niemals ein Erfolg beschieden war. Merkwürdig ist weiterhin, daß bestimmte Geräusche das Graben auslösen. Diese Geräusche müssen nur ein rhythmisches Klopfen mit annähernd gleich schneller Unterbrechungsfolge darstellen wie das

Scharren des Fuchses. Schreibmaschinenklappern oder Schlagen mit dem Schneebesen erwiesen sich als ziemlich sichere „Auslöser“.

Aus seiner Heimat bringt der Fenek auch die Vorliebe für „Höhlen“ mit. Er hält sich, wie auch RENSCH berichtet, besonders gerne unter Möbeln auf. Hob ich im Spiel etwa eine Wolldecke an einer Stelle an, so fuhr meine Fähe sofort in diese künstliche Höhle ein.

Merkwürdigerweise schreibt RENSCH nichts über ein weiteres sehr auffallendes Verhalten des Fenek, so daß es vielleicht auf die Fähe beschränkt ist. Immer wieder konnte ich beobachten, daß mein Wüstenfuchs an bestimmten Stellen vorne niederging, den Kopf seitwärts legte und diesen bis zur Schulter hin auf der Unterlage



Abb. 2. „Kontaktschieben“ beim Fenek

nach vorn schob (siehe Abb. 2). Diese Bewegung wurde am selben Ort mehrfach wiederholt, wobei das Tier sich oft anschließend mit dem ganzen Körper auf die Seite fallen ließ. Ich stellte sehr bald fest, daß dieses Verhalten durch Gerüche ausgelöst wird, die der Unterlage anhaften. Die auslösenden Gerüche sind jedoch keineswegs spezifisch, wie ich zuerst annahm. Die beschriebene Bewegung wird z. B. an dem Ort ausgeführt, auf dem unmittelbar zuvor eine Person gesessen hat, auf Schuhen, verspritztem Mundwasser oder Parfüm, letztere beiden wirken schon in starker Verdünnung. Um festzustellen, welche Körperstellen bei diesem Verhalten

über die Unterlage hinweggestreift werden, wählte ich Zahnpasta als Auslöser. Ich konnte daraufhin konstatieren, daß die Paste vom Mundwinkel über die Ohrwurzel bis zur Schulter im Pelz verstrichen war. Es dürfte sich wohl um eine Imprägnierung des Felles mit Duftstoffen handeln, die merkwürdigerweise aber nicht auf arteigene Naturprodukte beschränkt ist. Dieses Verhalten scheint mit der von TEMBROCK unter der Bezeichnung „Kontakt-Schieben“ vom Rotfuchs beschriebenen Handlung homolog zu sein. Der Autor gibt davon folgende Beschreibung: „Dieses Verhalten folgt meist auf Wittern oder Lecken an bestimmten Stellen. Dann wird der Kopf unter leichter, achsialer Drehung an der betreffenden Stelle entlang geschoben, wobei die Unterkieferast-Schläfenregion bis zum Hals hin in Kontakt gebracht wird. Die Augen sind fast geschlossen, die Ohren werden seitwärts gestellt.“ Die Seitwärtsstellung des von der Unterlage abgewandten Ohres ist auf der Abbildung beim Fenek deutlich zu erkennen.

Es sollen noch einige Verhaltensweisen aus der Sozialsphäre angeschlossen werden, deren Beurteilung besonders schwierig ist, da Artgenossen fehlten, sie also nur am Verhalten dem Menschen gegenüber abgelesen werden können. Die Begrüßung eines befreundeten Menschen erfolgt durch freudiges Entgegenlaufen in niedriger Körperhaltung. Der Schwanz wedelt in weichen Schwüngen, die Ohren sind zurückgelegt. Das Tier läßt dabei ein lautes, hohes Quietschen hören (s. unten). In unmittelbarer Nähe des Begrüßten läßt sich das Tier in die Bauchlage nieder, die obere Ohrhälfte wird dabei meistens an einer präformierten Stelle nach unten geklappt (s. Abb. 3). Anschließend läßt sich das Füchschchen auf die Seite fallen. Als Aufforderung zum Streicheln dient das Antippen der Hand mit der Nase oder, intensiver, zartes Beißen in die Finger. Das ruckartige Zurseitewerfen und das häufige Einnehmen der Rücken-



Abb. 3. Freudige Begrüßung in der Bauchlage. Beachte die eingeknickten Ohrmuscheln

auf einem Sofa — so ist die „Fluchtdistanz“ geringer (vgl. TEMBROCK 1958), und der Fennek neigt eher zu aggressivem Verhalten als sonst. Entscheidend ist somit die Höhendifferenz vom Kopf des Tieres zum Kopf des Gegenübers. Einer demütigen Haltung (Bauchlage) bei leichter Beängstigung entspricht der seitwärts um den Körper geschlagene Schwanz (vgl. TEMBROCK 1957) mit aufgestellter Spitze.

Eigentümlich und mir nicht ohne weiteres erklärlich ist folgendes Verhalten. Sobald man mit etwas Raschelndem (Papier u. ä.) hantiert, kommt das Füchschchen heran und beginnt die Person von hinten mit der Schnauze zu zupfen. Dieses Verhalten ändert sich sofort, wenn das Rascheln aufhört. Das Geräusch ist für die Handlungsweise entscheidend, da das Tier bei lautlosem Hantieren neugierig von vorne kommt und nicht beißt. Bei Rascheln aber umläuft es die Person und zupft immer von hinten.

Als „Übersprungbewegung“ konnte auch ich „verlegenes Kratzen“ beobachten (vgl. RENSCH S. 38). Diese Situation trat fast regelmäßig dann ein, wenn die Tür zu einem dem Fuchs verbotenen Zimmer geöffnet war, und er gerade im Begriff stand hineinzuschlüpfen. Rief ich ihn dann aus größerer Entfernung scharf beim Namen, so setzte er sich gewöhnlich nieder, um sich mit der Hinterpfote am Halse zu kratzen.

„Bewegungsstereotypien“, wie sie TEMBROCK (1958) vom Rotfuchs beschreibt, mit Stereotypielauf, Aufrichten an bestimmten Stellen der Zimmerwand und Kopfdrehen konnte ich bei meiner Fähe nicht feststellen.

Lautäußerungen: Die bezeichnendste und auffallendste Lautäußerung des Fennek ist zweifelsohne das „Keckern“. Es besteht aus lauten, kurz hervorgestoßenen, schnell aufeinanderfolgenden Zeterlauten. Gekekert wird sowohl im Stehen als auch im Sitzen, das Gesicht wird dabei immer dem angekeckerten Gegenüber zugewandt, die Ohren sind zurückgelegt und die Schnauze ist mehr oder weniger weit geöffnet (s. Abb. 4). Weiterhin ist das laute, sehr hohe Begrüßungsquietschen (s. oben) ty-

lage, sowie das „genießeriische“ Schließen der Augen beim Streicheln erwähnt auch RENSCH.

Fremden gegenüber begibt sich das Tier möglichst in Deckung, also unter Möbel u. ä. (s. „Höhlentrieb“) und beginnt bei weiterer Annäherung des Fremden heftig zu „keckern“ (s. unten). Allgemein kann man beobachten, daß der Fennek bei Unbekannten auf hohe Stimmlage von vornherein freundlicher reagiert als auf tiefe. So faßt er zu Kindern und Frauen schneller Zutrauen als zu Männern. Die hohe Stimmlage entspricht ja auch der art eigenen. Die Größe des Gegenübers spielt übrigens für das Verhalten des Füchschens ebenfalls eine Rolle. Befindet sich das Tier selbst auf einer erhöhten Unterlage — etwa



Abb. 4. „Keckernder“ Fennek

pisch. Überdies verfügt der Wüstenfuchs über eine ganze Skala von weinerlichen Tönen, die er bei Störung im Schlaf hören läßt, welche vom leisen Jammern — dem eines kleinen Kindes nicht unähnlich — bis zum Keckern eine kontinuierliche Überleitung bilden. Besondere Aufmerksamkeit erfordert ein kurzes Bellen, von dem RENSCH (S. 35) schreibt: „Nur wenige Male ließ unser Rüde in den ersten Jahren auch noch ein leises, hundehaftes Bellen hören. Für diese Laute scheint es in der Gefangenschaft an Auslösern zu fehlen (Lautzeichen gegenüber anderen Fenekrüden? Revierbesitz?).“ Dieser Laut ist nicht auf den Rüden beschränkt, ich hörte ihn auch von meiner Fähe. Er läßt sich am ehesten durch die Silbe „wa-wa“ wiedergeben, die dunkel tönend hervorgestoßen wird. Im Unterschied zum Keckern bleibt zudem die Schnauze geschlossen, die Laute kommen zu Beginn fast gurgelnd aus der Tiefe. Wiederum anders als beim Keckern bleiben beim „Bellen“ die Ohren aufrecht stehen, manchmal ein wenig seitwärts, die Muschelöffnungen sind nach vorn gewandt. Beim Hervorstößen dieser Laute ruckt der Körper ein wenig, als wenn das Tier „Schluckauf“ hätte. Auch meine Fähe bellte selten, in höherem Alter relativ häufiger als früher. Ich hörte den Laut zum ersten Male am 23. 2. 1955, nachdem ich das Tier doch immerhin schon 3½ Jahre in unserer Wohnung gehalten hatte, dann erst wieder am 28. 11. 1955. Über die Bedeutung konnte auch ich keine Klarheit bekommen. In der Regel wurde der Laut in Anwesenheit eines vollkommen fremden Menschen ausgestoßen, also wenn dem Füchsen unbekannte Personen zum ersten Male sein Zimmer betraten. Doch keckerte das Tier sonst bei ähnlichen Gelegenheiten, so daß mir eine einwandfreie Abgrenzung der Bedeutung des Bellens und des Keckerns nicht möglich ist. Den wiehernden Ruf, welchen RENSCH als typisch für Rüden anspricht, konnte ich in der Tat nie hören. RENSCH berichtet weiterhin über ein „behaglich leises“ Schnurren, dem einer Katze gleich, das der Rüde von sich gab, wenn er längere Zeit auf den Arm genommen wurde. Tatsächlich ist der Fenek in der Lage, wie eine Katze zu schnurren, auch bei ihm fühlt man mit der Hand das merkwürdige Vibrieren des Rumpfes. Ich kann es jedoch nicht so sehr als Lautäußerung vollkommener Zufriedenheit auffassen, sondern zugleich als Ausdruck einer leichten Beunruhigung. Meine Fähe ließ es z. B. hören, wenn sie in festem Schlaf sanft angefaßt und gestreichelt wurde. Es schien mir eine erste Äußerung von Beunruhigung bei sonstiger Behaglichkeit, die schnell in ein weinerliches Quengeln, ein Freudenquietschen oder bei größerem Anfassen in das Keckern übergehen konnte. Die Bedeutung des „Schnurrens“ muß noch einmal sorgfältig nachgeprüft werden, was um so schwerer ist, als es nur selten zu hören ist, Herr WIENANDS hatte es z. B. nie vernommen.

Eine letzte Mitteilung soll das Gedächtnis betreffen. Nur im Sommer ließ ich meine Fähe — wie bereits erwähnt — in einem Freigehege auf dem Dachgarten laufen. Wenn sie wieder in ihr Zimmer sollte, brauchte ich nur die Tür des Geheges zu öffnen, und sie rannte alleine an der Hauswand entlang, um in das zweite von drei gleichartigen Fenstern hineinzuspringen. Das Fensterbrett lag 40 cm über dem Niveau des Dachgartens, sie konnte also den Raum von außen nicht überblicken und als „ihr“ Zimmer wiedererkennen, sondern erst wenn sie bereits auf das Fensterbrett gesprungen war. Sie hatte diesen Weg sehr schnell gelernt. Erstaunlich war nun, daß sie jedes Jahr, wenn ich sie wieder zum ersten Male herausließ (meist gegen Ende April), den richtigen Weg auf Anhieb wiederfand, auch wenn alle drei Fenster in der gleichen Weise geöffnet waren. Einmal lief sie in ihrem Eifer 20 cm über das zweite Fenster hinaus, stutzte aber sogleich, schaute an der Wand hinauf, schien die Situation zu überprüfen, kehrte sogleich um und sprang in das richtige Fenster. Sie hat also jeweils ihren Weg über rund 6 Monate ohne weiteres im Gedächtnis behalten. Zusammenfassend lassen sich für den Fenek einige vom Rotfuchs abweichende Verhaltensweisen feststellen:

1. Bei bequemem Sitzen legt der Fenek den Schwanz seitwärts nach vorne um, der Rotfuchs dagegen locker nach hinten.

2. Das Kauen erfolgt beim Fenek vorzugsweise im Sitzen (große Brocken), beim Rotfuchs im Stehen.
3. Der Fenek bedeckt seine Exkremeute durch „Sandschieben“ mit der Nase, der adulte Rotfuchs im allgemeinen nicht, Jungtiere jedoch häufiger.
4. Vor dem Defäkieren und Urinieren gräbt der Wüstenfuchs eine Mulde, der Rotfuchs anscheinend nicht.
5. Überhaupt ist der Trieb zum Graben und Scharren beim Fenek stärker ausgeprägt als beim Rotfuchs (und wohl allen anderen Caniden). Der Fenek setzt — zumindest in Gefangenschaft — einen großen Teil seiner Aktivität in Scharren um.
6. Der Wüstenfuchs putzt seinen Kopf mit der beleckten Vorderpfote, die von hinten nach vorn über den Kopf geführt wird. Der Rotfuchs scheint nur „Einzelkomponenten“ dieses Verhaltens in Form seitlichen Pfotenwischens bei Fremdreiz zu besitzen.
7. Unter den Lautäußerungen zeichnet den Fenek gegenüber dem Rotfuchs ein katzenhaftes „Schnurren“ aus.

RENSCH weist darauf hin, daß hinsichtlich der Schädelproportionen (abgesehen von den mächtigen Bullae auditivae, die wohl eine spezielle Vergrößerung erfahren haben) der Fenek ein „jugendlich bleibender“ Canide sei. Verglichen mit dem Rotfuchs könnte man versucht sein, auch das lebenslang durchgeführte Bedecken der Exkremeute, welches beim Rotfuchs vorwiegend in der Jugend beobachtet wird, in diesem Sinne zu deuten. TEMBROCK (1957) bemerkt zu diesem Sachverhalt auf RENSCH's diesbezügliche Notiz eingehend (S. 394): „Diese Mitteilungen, verglichen mit unseren Beobachtungen, machen es wahrscheinlich, daß das Nichtbedecken der Exkremeute beim erwachsenen (Rot-)Fuchs stammesgeschichtlich sekundär ist.“ Ich weiß nicht, ob diese stammesgeschichtliche Folgerung berechtigt ist. Beim Fenek scheint mir jedenfalls das Bedecken der Exkremeute, das Scharren einer Mulde vor dem Urinieren und Defäkieren sowie der insgesamt verstärkte Trieb zum Scharren und Graben eine umweltbedingte Spezialanpassung zu sein, die man sich wohl nicht als phylogenetisch primär vorstellen darf.

Einige Einzelheiten im Benehmen des Fenek muten gegenüber anderen Caniden ausgesprochen katzenartig an, vor allem das Umlegen des Schwanzes beim Sitzen (bisweilen auch noch mit aufgestellter Schwanzspitze), das Putzen des Kopfes und das „Schnurren“.

Zusammenfassung

In der vorliegenden Studie werden Beobachtungen an einem weiblichen *Fennecus zerda* mitgeteilt, den ich 9½ Jahre in Gefangenschaft hielt. Sie beziehen sich auf die Ernährung, das Trinken, den jährlichen Haarwechsel, aufgetretene Erkrankungen, die Aktivität, das Wärmebedürfnis, die physischen Leistungen, typische Körperstellungen und eine Reihe von Verhaltensweisen. Es wird dabei auf Unterschiede gegenüber dem Rotfuchs (*Vulpes vulpes*) hingewiesen, wobei auffällt, daß einige Besonderheiten bei jungen Rotfüchsen ihre Entsprechung finden, andere aber Anpassungen an die spezielle Umwelt des Fenek darstellen. Bestimmte Körperstellungen und Verhaltensweisen muten gegenüber anderen Caniden katzenhaft an.

Summary

The present study reports on observations on a female *Fennecus zerda*, which was our "housemate" for 9½ years. This report contains notes about food, drinking, the annual moult, illnesses, activity, physical performances, typical attitudes and a few peculiarities of behaviour. Several of these seem to be different from that of *Vulpes vulpes*, some of which we can find again exclusively in pups of *Vulpes vulpes*, some other being special adaptations of *Fennecus zerda* to his environment. Certain attitudes and peculiarities of behaviour appear similar to those of cats.

Literatur

MOHR, E. (1961): Der Zahnschluß im Gebiß der Wildraubtiere und der Haushunde; Z. Säugetierkde. **26**, 50–56. — TEMBROCK, G. (1957): Zur Ethologie des Rotfuchses (*Vulpes vulpes* [L.]), unter besonderer Berücksichtigung der Fortpflanzung; D. Zool. Garten, N. F., **23**, 289–532. — TEMBROCK, G. (1958): Bewegungstereotypen beim Rotfuchs; D. Zool. Garten, N. F., **22**, 179–196. — RENSCH, B. (1950): Beobachtungen an einem Fenek, *Megalotis zerda* Zimm.; D. Zool. Garten, N. F., **17**, 30–40.

Anschrift des Verfassers: Dr. Ch. VOGEL, Kiel, Anthropologisches Institut, Ohlshausenstr. 40–60

Ein Beitrag zur Systematik und Verbreitung von *Panthera pardus chui* (HELLER, 1913)

Von L. J. DOBRORUKA

Aus dem Zool. Garten Prag, Direktor: Dr. Z. Veselovský

Eingang des Ms. 14. 8. 1961

Panthera pardus chui wurde aus Gondokoro, in der Lado-Enklave der früheren Äquatorial-Provinz beschrieben. Mit der Systematik und Verbreitung befaßten sich hauptsächlich J. A. ALLEN (Bull. Amer. Mus. Nat. Hist. XLVII, 1924) und Pocock (Proc.

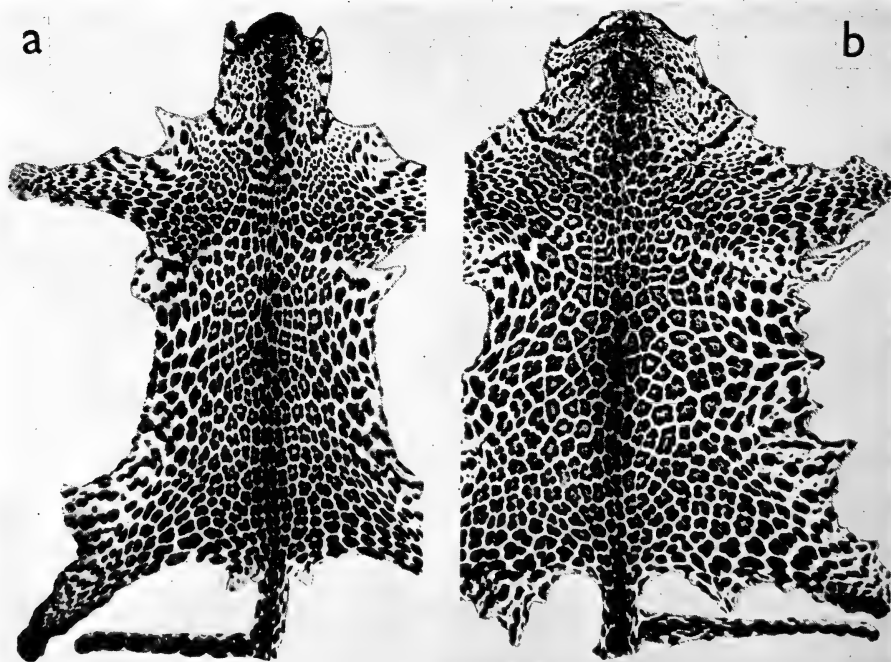


Abb. 1. a. *P. p. chui* ♂, Amer. Mus. No. 52 012 aus Faradje — b. *P. p. chui*, Amer. Mus. No. 52 014, aus Faradje, mit jaguarartigen Flecken. (Aus ALLEN 1924)

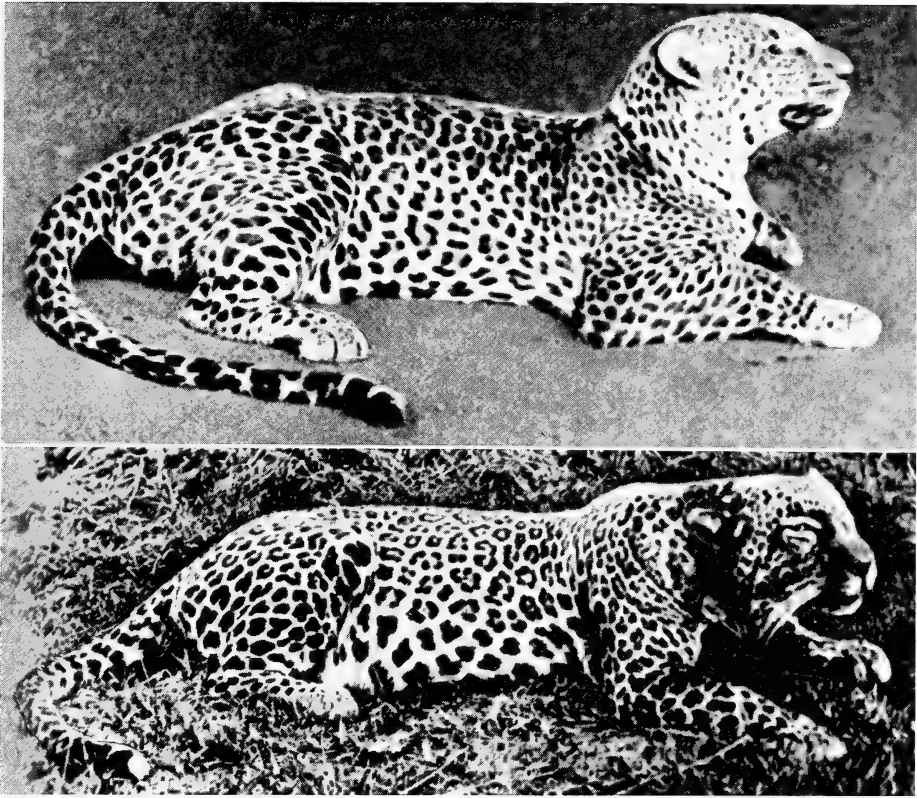


Abb. 2 (oben). *P. p. chui* ♂, Amer. Mus. No. 52006, aus Faradje (aus ALLEN 1924). — Abb. 3 (unten). *P. p. chui*, zwischen Nsoia und Mt. Elgon gestreckt (aus ALLEN 1924).

Zool. Soc. II, 1932). Der letzte Autor bezeichnet die Verbreitung dieser Rasse wie folgt: "From the typical locality westwards into the savannah-districts of the Belgian Congo to the north of the Ituri rainforest area". Laut den Nachrichten von Dr. J. BRYANT (POCOCK, loc. cit. und DOBRORUKA, Zool. Anz. 167, 1961) kommt der *P. p. chui* auch in der Provinz Bahr-el-Ghasal vor. Als Lokalität ist hier Rumbek (Rumbek), etwa 300 km nordwestlich von Gondokoro angegeben.

Panthera pardus chui ist ein großer Leopard mit massivem Schädel, die Grundfarbe ist ähnlich wie bei dem ostafrikanischen *P. p. suabelica* Neum., aber die Flecken sind größer und ohne dunklere Mitten (Abb. 1, 2, 3, 5 und 6.).

Im Westen grenzt die Verbreitung von *P. p. chui* an die von *P. p. iturensis* Allen, welcher in den Regenwäldern Kongos lebt, im Süden trifft er mit dem *P. p. ruwenzorii* Camerano, im Norden mit dem *P. p. pardus* Linné aus dem Sudan und im Osten mit dem *P. p. suabelica* Neum. zusammen. So weit reichen unsere heutigen Informationen. Wenn wir einige Angaben aus der Literatur mit neuem Material vergleichen, erweitern sich unsere Kenntnisse über die Systematik und hauptsächlich über die Verbreitung von *P. p. chui*.

Zuerst wollen wir aus dem Vergleich den Sudan-Leoparden, *P. p. pardus* und den *P. p. iturensis* ausscheiden. Der erste ist grundlegend kleiner und dunkler als *P. p. chui*, der zweite ist ein typisch dunkler Urwaldleopard, sehr eng mit dem westafrikanischen *P. p. leopardus* verwandt (es ist sogar möglich, daß er nur eine Übergangsform zwischen

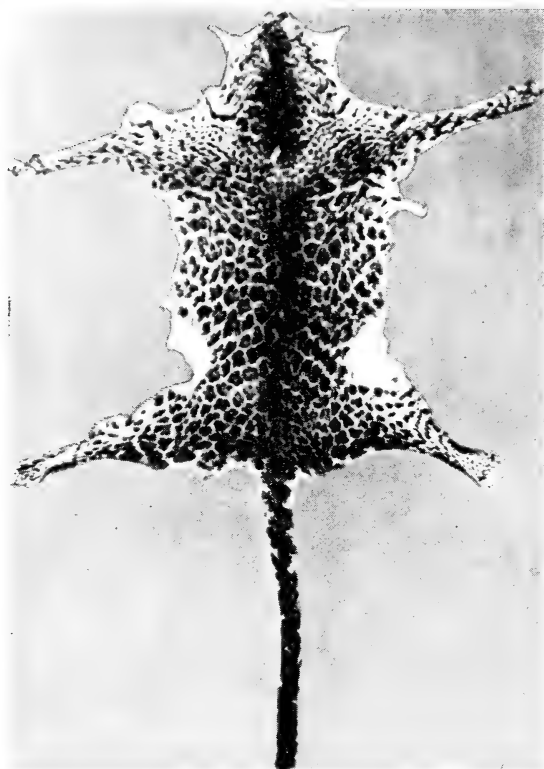


Abb. 4. *P. p. ruwenzorii*, Birungu Range, etwa 6000 Fuß hoch, nordöstlich von dem Kiwu-See. (Aus Pocock 1932).

ruwenzorii und *P. p. chui* feststellen. Es steht aber fest, daß wir z. B. in der Umgebung von dem Kiwu-See und dem Albert-Edward-See helle Leoparden vom *chui*-Typus sowie auch dunkle Leoparden vom *ruwenzorii*-Typus treffen (Abb. 4–6). Die Schädel aus derselben Umgebung weisen keine Unterschiede auf (die Schädel aus Kabare, östlich vom Albert-Edward-See; Kigezi, SW-Uganda; Rutschuru; Acama, SO vom Albert-Edward-See in der Tabelle 1). Provisorisch werden wir also den hellen *P. p. chui* von dem dunklen *P. p. ruwenzorii* als eine besondere Rasse trennen.

Der Leopard aus Kabare wurde von LÖNNBERG (Sv. Vet. Akad. Handl. LVIII, 1917) als *Felis pardus centralis* beschrieben. HOWELL (Proc. Biol. Soc. Washington 39, 1926) zeigte als erster, daß dieser Name von dem zentralamerikanischen Jaguar, *Felis centralis* Mearns (Proc. Biol. Soc. Washington 14, 1901) praeoccupiert war; CABRERA (Boll. Soc. Esp. Hist. Nat. XXVIII, 1928) reiht dann den *F. p. centralis* als Synonym zu *iturensis* Allen. Daß diese Annahme falsch ist, zeigt schon Pocock (loc. cit.) da die Grundfarbe des *F. p. centralis* nach LÖNNBERG "very pale", auf dem Rücken "yellowish buff", an den Seiten "maize yellow" ist. Nach dieser hellen Färbung, den großen Rosettenflecken und den Schädelmaßen (siehe Tabelle 1), gehört *centralis* eindeutig zu *chui*.

Dem Exterieur nach ist der *P. p. chui* dem *P. p. suabelica* am nächsten (Abb. 7–9). Am deutlichsten können wir den ersten nach den großen Rosettenflecken mit hellen Zentren von dem *P. p. suabelica* mit kleineren Flecken meist mit dunkleren Zentren unterscheiden. Eine Ausnahme sind manchmal die Leoparden aus dem östlichen Teil

P. p. leopardus und *P. p. chui* bildet); zum Vergleich bleiben also *P. p. ruwenzorii* und *P. p. suabelica*.

Das Material von *P. p. ruwenzorii* ist sehr winzig. Diese Rasse wurde im Jahre 1906 von CAMERANO (Boll. Mus. Zool. Anat. Comp. Univ. Torino, 21) aus Bujungolo, Ruwenzori, 3 800 m Meereshöhe nach einem ♂ beschrieben. Es ist ein Leopard mit großen Flecken, auffallend dunkel, olivfarbig überhaucht. Der Schwanz ist verhältnismäßig kurz. Der Schädel ist groß, Gesamtlänge 229 mm, Jochbogenbreite 142 mm, der obere P₄ 25 mm. Er ist also nur um 1 mm kürzer als die kleinsten Schädel von 22 Exemplaren der *P. p. chui*, (siehe Tabelle 1), mit seinen anderen Maßen stimmt er mit dem Durchschnitt überein. Außer dem Holotypus ist nur ein einziges Fell bekannt, welches in dem British Museum (N. H.) aufbewahrt ist. Nach diesem winzigen Material können wir keinesfalls genau die gegenseitige Stellung von *P. p.*

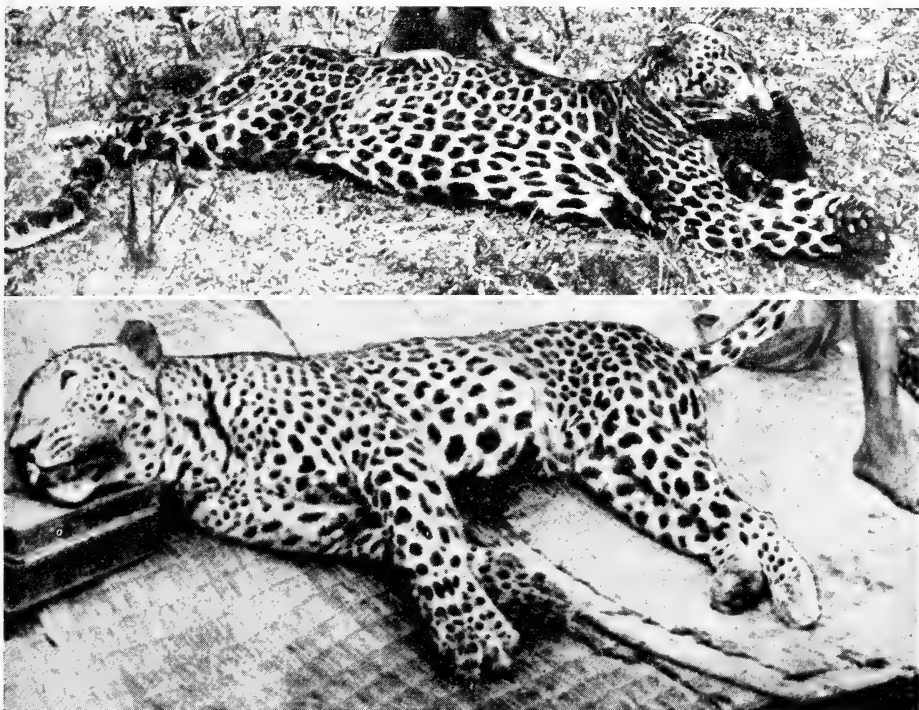


Abb. 5 (oben). *P. p. chui*, aus Katana, westlich von dem Kiwu-See, entnommen aus SCHOUTEDEN: De Zoogdieren van Belgisch Congo en van Ruanda-Urundi, Ann. Mus. Congo Belge II, ser. III, 1947. — Abb. 6 (unten). *P. p. chui*, aus Lulenga, nördlich von dem Kiwu-See. (Aus SCHOUTEDEN 1947).

des Gebietes von *P. p. suahelica* und aus dem Njassaland, wo die Flecken keine dunkleren Mitten haben, jedoch sehr klein sind (Abb. 8).

Übergangstypen ihrem Exterieur nach finden wir in dem Gebiet, wo sich die beiden Rassen treffen, hauptsächlich auf dem Mt. Elgon an der Kenya-Uganda-Grenze. Den Schädelmaßen nach jedoch können wir diese Exemplare zu *P. p. suahelica* einreihen (Tabelle 3).

Bei dem Vergleich der Schädelmaße von *P. p. chui* und *P. p. suahelica* will ich zuerst auf das Männchen von der Manda-Insel aufmerksam machen, welches ich zwar zu der Rasse *suahelica* reihe, dieses aber nicht in die Gesamtzahl genommen habe. Der Schädel dieses Männchens, welcher in den Sammlungen des Zool. Museums in Berlin aufbewahrt ist, ist nämlich viel kleiner als die kleinsten Festlandschädel, obwohl es sich um ein erwachsenes Stück handelt. Es ist möglich, daß auf der Insel Manda eine besondere Inselform lebte oder lebt, bei welcher, wie es ja bei Inseltieren der Fall ist, alle Maße kleiner sind, auch wenn diese Erscheinung auf der kleinen Insel nahe am Festland nicht wahrscheinlich ist. Andererseits finden wir manchmal kleinere „Zwergleoparden“ auch bei anderen Rassen. Nach einem einzigen Schädel ohne Fell können wir jedoch keine Schlüsse ziehen.

Wenn wir die ♂♂-Schädelmaße von *P. p. chui* und *P. p. suahelica* vergleichen, sehen wir klar, daß der *P. p. chui* im Durchschnitt größer ist. Am auffälligsten sind die Unterschiede an der Basallänge sichtbar, da bei derselben Basallänge die Gesamtlänge bei den *P. p. chui* um 8–13 mm größer ist (siehe Tabelle 1 und 3).

Das Verhältnis zwischen der Gesamtlänge und der Jochbogenbreite ist auch inter-



Abb. 7. *P. p. suabelica*, aus Britisch-Ost-Afrika. (Aus ALLEN 1924)

essant. Bei den Männchen der *P. p. chui* ist dieses Verhältnis kleiner als bei den *P. p. suabelica*, wo der Schädel relativ breiter ist. Bei den Weibchen ist dieses Merkmal nicht so ausdrucksvoll, wenn auch sichtbar (Tabelle 2 und 4).

Zusammenfassung

1. *Panthera pardus chui* ist mit *P. p. ruwenzorii* sehr nahe verwandt und ist wahrscheinlich nur durch äußerliche Merkmale (Färbung) zu unterscheiden. Es ist wahrscheinlich, daß die Identität beider Rassen festzustellen wäre, wenn größeres Material aus Ruwenzori zusammenkäme.

2. *Felis pardus centralis* Lönnberg, 1917 ist kein Synonym zu *P. p. iturensis* J. A. Allen, 1924, sondern zu *P. p. chui* (Heller, 1913).

3. Die bisherigen Angaben über die Verbreitung von *P. p. chui* müssen wir durch Angaben aus der Bahr-el-Ghasal-Provinz, aus Uganda und aus der Umgebung des Kiwu-Sees und Albert-Edward-Sees ergänzen. Die Verbindung von *P. p.*

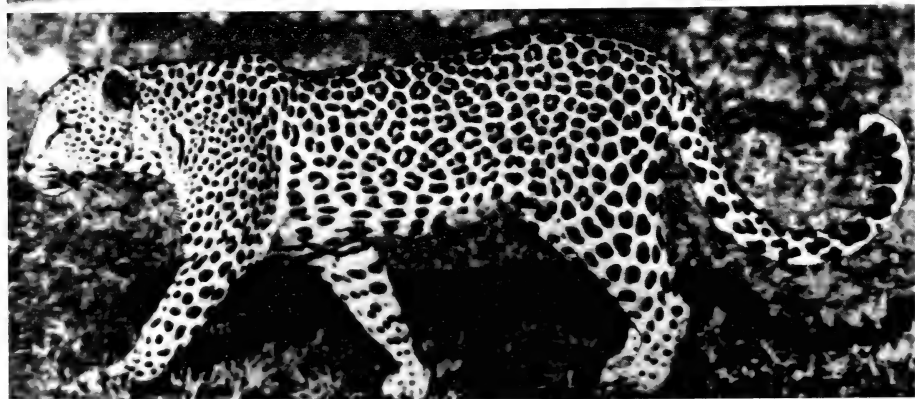
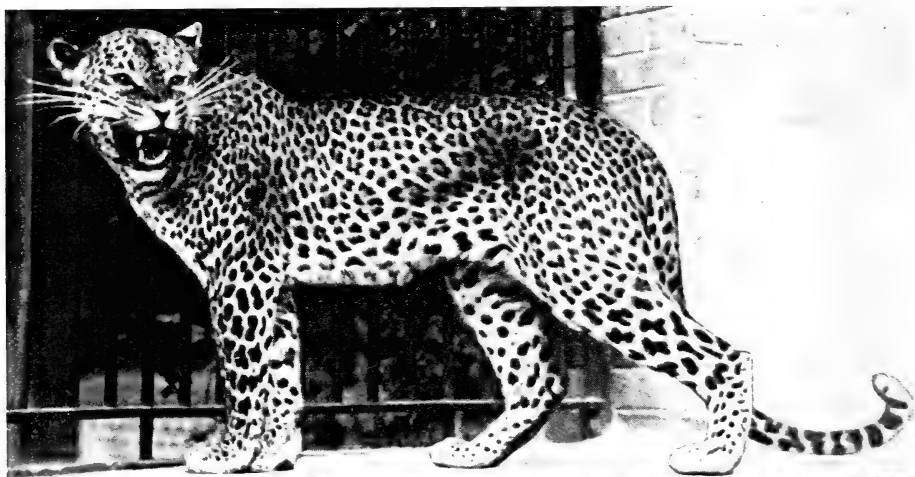


Abb. 8 (oben). *P. p. suabelica*, „Deutsch-Ostafrikanischer Küstenleopard“. (Aus HECK: Lebende Bilder aus dem Reiche der Tiere, Berlin 1899). — Abb. 9 (unten). *P. p. suabelica*. Aus Serengeti. (Entnommen aus Kenya Wild Life Society, 2nd Ann. Report 1957)

chui ist also die folgende: Bahr-el-Ghasal-Provinz, Lado-Enklave, im Süden bis zum Ituri-Regenwald, weiter über Ruanda und Urundi bis zu der Umgebung des Kiwu-Meeress. Im Osten zieht sich die Grenze ungefähr an dem westlichen Rand des Victoria-Sees, Nsoia-Flusses und des Mt.-Elgon entlang.

4. Das beste Schädelunterscheidungsmerkmal des *P. p. chui* von *P. p. suahelica* ist die Basallänge und das Verhältnis der Gesamtlänge zur Jochbogenbreite. Die Basallänge ist bei *P. p. chui* relativ größer, das Verhältnis der Gesamtlänge zur Jochbogenbreite ist kleiner.

Anschrift des Verfassers: Dr. L. J. DOBRORUKA, Zoologischer Garten, Praha, Č. S. R.

Tabellen-Anhang

Tabelle 1

Panthera pardus chui ♂ ♂

1 ¹	2	3	4	5	6	7	8	9
Gondokoro	246	229		152		38		24
Lado	251	229		155		43		26
Bussu	254	226		150		41	41	25
Upper Uelle	279	246		163		64	46	28
Faradje	244	216		152		41	38	24
Faradje	234	216		147		38	38	24
Kabare	236	213		145		41		26
Kigezi				168		46	34	27
Faradje	240	214	201	140	57	39	41	24
Faradje	234	207	191	142	56	38	39	24
Faradje	282	246	233	168	66	48	44	27
Faradje	279	243	228	165	64	48	48	26
Faradje	267	239	224	153	58	45	43	29
Garamba	255	225	212	163	63	44	37	25
Garamba	250	223	211		60	44	43	28
Faradje	252	232	220	159	58	43	42	25
Faradje	241	213	200	152	61	41	38	25
Faradje	230	213	201	144	55	37	39	24
Faradje	247	215	201	142	60	40	41	25
Faradje	231	207	192	141	56	38	38	26
Faradje	231	210	194	135	54	41	42	25
Rutshuru	249	225	212		80	43	43	26
Acama	239	219	206	148	73	42	41	24
V	230—282	207—246	191—233	135—168	54—80	37—64	34—46	24—29
N	22	22	15	21	15	22	20	23
D	248,5	223	208,4	151,6	62	44,6	40,8	25,5

¹ Erklärung zu sämtlichen Tabellen: 1 Lokalität, 2 Gesamtschädellänge, 3 Condylbasallänge, 4 Basallänge, 5 Jochbogenbreite, 6 Gehirnschädelbreite, 7 Interorbitalbreite, 8 Postorbitalbreite, 9 Länge des oberen P₄ — V Variationsbreite, N Individuenzahl, D Durchschnittswert.

Tabelle 2

Panthera pardus chui ♀♀

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Nzoia R.	216	198		132		36		23
Faradje	206	188		127		36	38	24
Garamba	198	178		127		36	38	23
Bussu	218	191				41	46	25
Bussu	213	198		135		38	41	24
Bussu	201	184				38	43	23
Faradje	203	185	172	127	48	35	39	24
Faradje	201	184	173	125	49	37	41	24
Faradje	197	179	167	128	52	33	41	25
Garamba	195	179	167	122	46	34	38	23
V	195—218	178—198	167—173	122—135	46—52	33—41	38—46	23—25
N	10	10	4	8	4	10	9	10
D	204,8	186,4	169,7	125,3	48,7	36,4	40,5	23,8

Tabelle 3

Panthera pardus suahelica ♂♂

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Loita Plains	264	239		160		43		27
Kenya	251	231		170		46	41	27
Kenya	246	224		157		46	43	27
Mt. Elgon	244	218		152		41	46	26
Mt. Elgon	234	218		152		38	41	26
Mt. Elgon	224	203		147		41	41	25
Mt. Elgon	218	201		145		41	43	25
Kigoma	249	224		152		38	43	24
Kigoma	224	201				38	41	23
Ukavanga				135		38	38	26
Dar-Es-Saalam	239	218		155		43	41	26
Singidda	229	203		147		43	46	24
Milanji	239	218		145		43	46	27
Fort Manning	231	213		147		38	38	24
Shingwedsi	238	217		155		41	42	27
Shingwedsi	237	218		145		43	47	27
Transvaal	227	205		143		39	42	27
Ostafrika	214	199	186	132	74	37	41	23
Manda Insel ¹	204	185	173	127	71	35	41	22
Isansu	219	200	187	139	73	38	41	24
Kilimatinde	212	198	185	135	72	40	41	24
Usambara	230	211	197	150	75	44	44	25
Usambara	223	203	188	134	72	37	41	24
Kibwezi	215			133	70	36	41	23
Tabora	214	196	182	134	72	38	43	25
Usambara	223	206	193	145	72	39	42	23
Kilimatinde	212	194	183	134	71	36	40	24
Tendagum	221	202	191	132	71	37	43	24
Moschi/Modji	217	201	189	140	73	43	42	23
Tendagum	222	205	192	130	71	36	43	23
V	212—264	194—239	182—197	130—170	70—75	35—46	38—47	23—27
N	28	27	11	28	12	29	28	29
D	229,1	210,2	190,2	144,4	72,1	40,0	42,1	27,0

¹ In die Gesamtzahl nicht aufgenommen

Tabelle 4

Panthera pardus suabelica ♀♀

1	2	3	4	5	6	7	8	9
Kenya	198	180		122		36	41	22
Nyeri	201	185		130		33	33	24
Mt. Elgon		188		127		33	43	25
Mt. Elgon	198	185		124		33	43	23
Mt. Elgon	201	185		127		33	43	24
Kigoma	203			130		36	43	25
Kigoma	185	175		122		33	43	23
Kigoma	193	173		124		33	46	22
Uvinga	191	170		112		30	38	23
Milanji	196	180		124		38	46	24
Satara	201	183		124		34	41	23
Rustenberg	190	176		122		32	39	24
Bezwe R.	198			127		43		22
Salima	200	184		122		34	43	24
Kibwezi	184	170	160	117	69	32	39	23
Usambara					74		36	22
Kilimatinde	176	162	152	111	66	28	40	22
Iringa	179			117	67	28	39	25
Iringa	177			113	66	31	41	24
Isansu	192	172	159	115	69	32	40	21
Iringa	178	164	152	112	69	29	38	20
Iringa					69	31	42	22
Muansa	185	169	157	120	69	34	40	21
Kilimatinde	182	170	150		68	32	42	21
Iringa	187	175	163	117	68	33	42	22
Kibwezi	190	172	160	111	66	29	41	22
Morogoro	192	178	165	113	69	32	44	25
V	177—203	164—188	152—165	111—130	66—74	28—43	33—46	20—25
N	24	23	9	24	13	26	26	26
D	190,7	160,7	157,5	120,1	68,3	32,7	41,0	23,7

Courtship in captive saddle-backed porpoises,

Delphinus delphis, L. 1758

By FRANK S. ESSAPIAN

Eingang des Ms. 17. 6. 1961

All too little is known of the behavior of the delphinids in captivity, except for *Tursiops truncatus*, the bottle-nosed porpoise, and *Stenella plagiodon*, the spotted or long-snouted porpoise (ESSAPIAN, 1953; LAWRENCE AND SCHEVILL, 1954; MCBRIDE AND HEBB, 1948; MCBRIDE AND KRITZLER, 1951; SCHEVILL AND LAWRENCE, 1956; TAVOLGA AND ESSAPIAN, 1957; WOOD, 1953). Aside from these, a single *Globicephala macrorhyncha*, pilot whale, was observed for a period of nine months (KRITZLER, 1952). Lately, *Lagenorhynchus obliquidens*, the striped porpoise, has been available at Marineland of the Pacific (BROWN AND NORRIS, 1956).

In the years past, several attempts were made at inclusion of *Delphinus delphis*, so-called "common dolphin", but on the American coast better known as the saddle-

backed porpoise, in the exhibit at Marineland, Florida, but invariably the animals perished in a matter of days. One of the more successful attempts was made during the early spring of 1954, and this writer was able to extend his previous observations.

D. delphis at capture

The first animal, a young female *Delphinus*, 173 cm long, was captured by means of a specially designed tail snare on 9 March 1954, at sea, about ten miles east of St. Augustine, Florida, and delivered apparently unharmed to Marineland. There she was placed in a receiving tank, approximately 12 m long, 6 m wide, and 1.2 m deep. This tank connects by means of screened gates with a circular tank which houses the porpoises at one end, and a large rectangular tank mostly populated by fishes and large elasmobranchs, at the opposite end.

As soon as the animal was lowered into the water and had oriented itself in the new surroundings, it resorted to a rapid circling movement in an area not much greater than its length, close to the rectangular tank. The *Tursiops* in the adjoining circular tank have grown accustomed to examine all new arrivals in the receiving tank through the screen in the gate, and were now demonstrating their curiosity by their presence there. The young *Delphinus* maintained its circular movements for extended periods, squealing continuously and changing her station only momentarily, when startled.

On 11 March 1954, an adult male *Delphinus*, measuring 196 cm, was captured in the same locality, and introduced into the receiving tank. This animal also appeared to be in good health, but had some unusual piebald markings on its body (ESSAPIAN, 1954). The two animals did not associate at first, but remained at opposite ends of the tank, each circling in its chosen area. In about fifteen minutes the male began approaching and investigating his companion, rubbing slightly against her, and soon both animals started circling the entire tank side by side. They took their first meal of dead fish on 15 March, all previous attempts to induce them to feed on dead or live fish and dead squid having been unsuccessful. From then on their daily intake of food increased progressively to as many as fifty butterfish (Fam. Stromateidae) each per day.

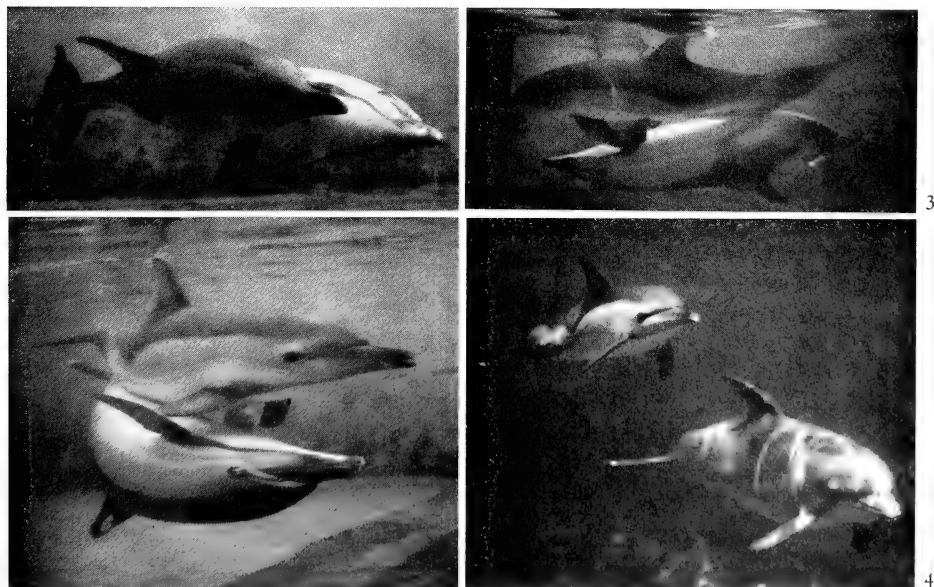
Courtship and mating behavior

Since the *Tursiops* at Marineland mate during the months of February to May inclusive, a great deal of disturbance is occasioned by the porpoises in the circular tank. It was therefore deemed safer to retain the *Delphinus* in the receiving tank to avoid possible injury to them. Also, it was felt that in the relative privacy of their enclosure it would be easier to tame the animals to a greater degree.

While this writer's attention was preoccupied by the observations of the mating and reproductive behavior of the *Tursiops* in the circular tank, the pair of *Delphinus* was engaged in similar courtship activities in the receiving tank. This activity was initiated during the later part of March, and was carried on through the month of April. The general pattern of this behavior is very similar to that of *Tursiops*, inasmuch as the animals of both sexes do actively seek to arouse the opposite sex, and employ the same means to bring it about. The male *Delphinus* usually initiated the courtship activity by swimming briskly about the tank and by slapping his flukes against the surface of water. He would next rush at the female, meeting her head on, and bring his body into a close gliding contact with that of the female, repeating

this exercise a number of times in quick succession. This was usually followed by periods of intense flipper stroking activity whereby, swimming close together, one at a time or both simultaneously would commence moving the flippers rhythmically against the other's. Later, the flipper stroking was extended to genital parts. Often one or the other would swim on the side or back, and rub the ventral surface of its flukes against the stiffly held flipper of its mate. The courtship activity took place during different hours of the day, and probably during the night, and lasted from several seconds to several minutes at a time. On one occasion, a very intense activity continued for eighteen minutes, accompanied by occasional squeals, low leaps out of water, and slapping of flukes against the surface of water. Rapid twists and turns were employed by both animals, as a result of which different parts of their bodies were brought into physical contact. Frequently, at completion of respiration, the porpoises also slammed the sides of their heads with great force against the surface of water. The slamming of heads did not occur simultaneously, but usually followed one another. At no time during these intense courtship activities did the male exhibit an erection.

The first attempt at copulation was reported on 18 April, and thereafter it was possible to make a number of observations. On the morning of 24 April, the pair was observed in copulating positions three times within a fifteen minute interval, after which the animals became separated. Later in the day the intense courtship activity was resumed again with periodic attempts at copulation. On 27 April, at least a dozen attempts at copulation were made during a thirty minute period of observation. The male persistently followed the female everywhere, rubbed against her and stroked his flippers against her. The female reciprocated his advances. He then would flip over on his left side and the female would assume a like position on her right side, and both animals brought their genital regions in a close alignment (Fig. 1). In another more frequently practiced position, the male turned on his back,



Figs. 1—3. *Delphinus delphis* in copulating position. In figure 1 the male is in the background, in figures 2 and 3 he is on his back under the female (phot. ESSAPIAN). Fig. 4. Male *Tursiops*, "Algie", followed by the female *Delphinus* (phot. ESSAPIAN)

swimming directly under the female (Fig. 2 and 3). They continued swimming or coasting in this manner from five to ten seconds. Aside from the occasional movement of their flukes, the animals remained perfectly still. At no time were pelvic movements or thrusts employed by either animal. When the animals disengaged, the tip of the male's penis could be seen protruding an inch or two, and was then quickly withdrawn. The animals resumed their normal swimming positions, surfaced for air, only to return to the copulating activity once again. At intervals, the female, flipping on her side, would stroke the male's genital region with the tip of her flipper or her snout. No full erection was seen by this observer at any time.

Beginning 2 May 1954, for no apparent reason, the male *Delphinus* showed a lack of interest in food, and after a day of total abstinence was discovered dead on the evening of 5 May.

The subsequent behavior of the female

During the intervening period from 5 to 18 May, when it was decided to transfer the female to the circular tank, she remained extremely tense, squealing loudly for prolonged periods, and swimming about at a very rapid rate. Even though her daily intake of food diminished slightly, she became tame enough to take food out of an attendant's hand.

When she was eased through the gate into the circular tank, she came to an abrupt halt, and after a few seconds of hesitation broke into a fast swim around the periphery of the tank. She was careful not to collide with the *Tursiops*, and in fact avoided them at every turn. While she was not molested by any of the *Tursiops*, she appeared exceedingly nervous and continued to squeal uninterruptedly. Soon the *Tursiops* began to evince a real interest in the *Delphinus* by swimming into her path, and by approaching her closely. These attempts only intensified her discomfort, and she swam away from them with a spurt. She lost all interest in food. She was reported squealing all night, and during the next day she continued to exhibit symptoms of fright as the *Tursiops* came near. She remained on guard, swerving abruptly to right or left at the approach of the *Tursiops*, always with a spurt of speed. Towards the end of the day she slackened her speed, and stopped squealing. She still refused the food proffered to her.

On the third day, two young *Tursiops*, both born and reared in the tank, a male "Algie", five years old, and a female "Spray", seven years old, made several determined attempts to approach the *Delphinus*. While she discouraged their advances repeatedly, her fears had subsided considerably, and she was no longer thrown into a panic at their approach.

On the morning of 21 May, the fourth day in the circular tank, the *Delphinus* was observed swimming with "Algie" (Fig. 4) rubbing against him, and stroking her flippers against him. Whenever "Algie" chose to join one or the other of the *Tursiops*, the *Delphinus* at once separated from "Algie" and started squealing loudly. However, no sooner would "Algie" make a move to break away from the other *Tursiops*, than the *Delphinus* would quickly swim to him and stop squealing. She adapted herself to his swimming rate and held her flipper stiffly against his body. Soon she would start rubbing herself against "Algie's" flippers until they were joined by other *Tursiops*. She then deserted him at once and resumed her steady, loud squealing.

Other *Tursiops*, including "Spray" and two one-year old females, attempted repeatedly to approach the *Delphinus*, but she invariably shifted her course with a spurt. "Spray" then would initiate a series of rushes at the *Delphinus*, each time trying to

nip her flukes. One of the adult female *Tursiops* clapped her jaws in displeasure each time she found herself close to the loudly squealing *Delphinus*. Aside from the discomfort arising from the *Tursiops*' attempts to approach her, the *Delphinus* also reacted readily to the disturbances resulting from the intraspecific activity of the *Tursiops*. Clapping jaws, vocal chatter, rapid pursuits and leaps about the tank, etc., caused the *Delphinus* to accelerate her speed and to change her course repeatedly.

During the subsequent days she took a few fish tossed into her path, but displayed no real interest in food and made no efforts to compete for it with the onrushing *Tursiops*. Her attachment to "Algie" grew stronger, although on occasion she was observed swimming under "Spray", who piloted her away and around the points of disturbances. However, the *Delphinus* displayed a definite preference for "Algie", and no sooner did "Algie" appear alone near her than she quickly shifted to him. The *Delphinus* soon extended her advances to "Algie's" genital region, which she mouthed repeatedly. "Algie" inserted her flukes and the tip of her dorsal fin into his genital slit, but at no time attempted to copulate with her. Instead, "Algie" transferred this activity to the young *Tursiops*, exhibiting erections and attempting to mount them again and again.

By 25 May, the *Delphinus* and the *Tursiops* had become accustomed to each other's presence in the tank, so that most of the *Tursiops* ignored her presence, and the *Delphinus* was able to rest easier. She evinced interest in none of the diversions practiced by the *Tursiops*, but continued to seek out "Algie" and squealed over extended periods of time until "Algie" rejoined her, when she relaxed.

In the following days it had become apparent that the *Delphinus* could not long survive without proper nourishment, as she presented a famished appearance, and when she failed to take food altogether, her doom was unavoidable. During the early hours of 30 May her death was witnessed by an attendant who described her settling gently to the floor, tail sagging first, and air bubbles emanating from her

blowhole. The *Tursiops* had at once become aware of her death as they schooled and looked down at the *Delphinus* every time they passed over her. "Algie" was observed making attempts to raise the dead *Delphinus* to the surface with his snout at least three times in succession.

The autopsy disclosed no diseased organs, except for a flat stone-like formation, approximately 5 cm long and 3 cm wide, which was found in the vagina (Fig. 5). Speaking of *Delphinus delphis*, TOMILIN (1957, pp. 524–525) states: "In some instances impregnation of the females is impossible because the vagina, becomes stopped up with a stony plug (M. M.



Fig. 5. Vaginal plug from the *Delphinus*
(phot. ESSAPIAN)

SLEPZOV, 1941; V. E. SOKOLOV, 1953). Of 221 sexually mature females examined on the Black Sea during the summer of 1949, 10 individuals (4.5 %) had plugs in their vaginas measuring from 11 to 67 mm in length, and from 9 to 48 mm in diameter. These plugs consisted 55 % of organic material, and 45 % of mineral substance, in the main sulphates (V. E. SOKOLOV, 1953)."

Discussion

A number of authors (BROWN AND NORRIS, 1956; HUBBS, 1953; McBRIDE, 1940; MOORE, 1955; SIEBENALER AND CALDWELL, 1956; TAVOLGA AND ESSAPIAN, 1957) have dwelt upon the social aspect of behavior among delphinids, both in captivity and in the wild, and especially as it affects these manifestations of cooperation when in distress or on death.

A better understanding of these manifestations may be gained if it is pointed out that the Marineland porpoises always exhibited definite tendencies toward selective pairing. The close association between two pairing individuals, other than mother-filial relationship or a temporary mating union, was the more remarkable since it was not restricted in its composition either by the age, sex, dominance order, or even the species of the participating delphinids. Most of the unions proved very enduring, extending over a period of weeks, months, and even years, and were frequently resumed again after a lapse of time. At Marineland the *Tursiops* were always numerically in preponderance, and sooner or later the newcomers of the same or of a different species usually paired with one or another of the older residents. These pairing animals, which usually spent the night swimming together, exhibited their attachment and concern for one another on numerous occasions and in many different ways. The protective behavior was especially pronounced on the part of a mate which had paired with a mother and its young. As an example of such behavior, an instance may be cited in which an infant would break away from the group and attempt to approach a diver at work in the tank. As often as not, it was the mother's mate-companion that rushed swiftly to the scene in order to crowd the infant away from the diver. Other adults, already in the area, would ignore the straying infant. This guardian animal would then remain at the scene and run interference as the baby repeatedly attempted, sometimes successfully, to approach the diver again.

Some of the most interesting manifestations of response toward the animals in distress, by their present or onetime mates, occurred when the dominant bull *Tursiops* persecuted a young male *Tursiops*. Clapping his jaws, the attacking bull usually rushed at his victim, chasing him about the tank, butting, biting, striking him with powerful flukes, and throwing him forcefully against the wall of the tank in a recurrent series of assaults. When these attacks occurred, most of the animals usually grouped together and shied away from the scene, but on some occasions certain individual animals either displayed their displeasure, or even attempted to intercede or to distract the bull. On few such occasions, a dominant female clapped her jaws in displeasure, and another time this same animal intercepted the bull during the attack and stroked her flippers against the bull. On two separate dates, another female approached the bull during the attack and struck the bull with her flukes, which resulted in herself being pursued briefly. Sometimes a male *Stenella plagiodon* swam in rapid, tight circles about the bull during the attacks in an obvious attempt to distract the bull. This was in no sense a self-sacrificial effort, for the bull *Tursiops* could never overtake the swift *Stenella*, no matter how hard he tried. Once the attack had subsided, some of these interceding animals could be seen swimming with the young *Tursiops*.

In other situations, for instance, some female *Tursiops* in late pregnancy were observed lying prostrate on the floor of the tank for an unknown reason, remaining there for as long as two or three minutes. Apparently a voluntary act, it usually evoked immediate response from its accompanying mate who, often joined by other individuals, attempted to raise the prostrate animal from the floor.

McBRIDE (1940) records a striking manifestation of recognition between two male *Tursiops* which were captured together and had been in the tank for a period of a month, when the smaller of the two was removed from the tank. Three weeks later, when this animal "... was released in the tank, the greatest amount of excitement on the part of the larger male was exhibited. No doubt existed that the two recognized each other, and for several hours they swam side by side rushing frenziedly through the water, and on several occasions they leaped completely out of water. For several days, the two males were inseparable and neither paid any attention to the female".

It would seem from the foregoing that it is in the light of background relationships between individual animals that a particular manifestation, such as raising of one animal by another, may be understood. Such solicitude as shown by a mother to its dead offspring is understandably a fine example of devotion in mother-filial relationship. But the friendship between the *Delphinus* and the *Tursiops*, it seems to us, is an extraordinary example of the extent of the security, trust, and devotion that animals of two different species may place in one another after a brief period of association.

Acknowledgement: The author wishes to express his deep gratitude to WILLIAM E. SCHEVILL for kind encouragement and helpful suggestions in the preparation of the manuscript.

Summary

The courtship and copulation of captive *Delphinus delphis* is described, as well as interspecific relationships with *Tursiops truncatus* in captivity.

Zusammenfassung

Werbung und Paarung gefangener *Delphinus delphis* werden beschrieben, desgleichen die zwischenartlichen Beziehungen zu *Tursiops truncatus* in Gefangenschaft.

Literature

BROWN, D. H. and K. S. NORRIS (1956): Observations of captive and wild cetaceans; Journ. Mammal., 37, 3, pp. 311–326. — ESSAPIAN, F. S. (1953): The birth and growth of a porpoise; Natural History (New York), 62, 9, pp. 392–399. — ESSAPIAN, F. S. (1954): A common dolphin – uncommonly marked; Everglades Natural History, 2, 4, pp. 220–222. — HUBBS, C. L. (1953): Dolphin protects dead young; Journ. Mammal., 34, 4, p. 498. — KRITZLER, H. (1952): Observations on the pilot whale in captivity; Journ. Mammal., 33, 3, pp. 321–334. — LAWRENCE, B. and W. E. SCHEVILL (1954): Tursiops as an experimental subject; Journ. Mammal., 35, 2, pp. 225–232. — MCBRIDE, A. F. (1940): Meet Mr. Porpoise; Natural History (New York), 45, 1, pp. 16–29. — MCBRIDE, A. F. and D. O. HEBB (1948): Behavior of the captive bottle-nosed dolphin, *Tursiops truncatus*; Journ. Comp. and Physiol. Psychology, 41, 2, pp. 111–123. — MCBRIDE, A. F. and H. KRITZLER (1951): Observations on pregnancy, parturition, and post-natal behavior in the bottlenose dolphin; Journ. Mammal., 32, 3, pp. 251–256. — MOORE, J. C. (1955): Bottle-nosed dolphins support remains of young; Journ. Mammal., 36, 3, pp. 466–467. — SCHEVILL, W. E. and B. LAWRENCE (1956): Food-finding by a captive porpoise *Tursiops truncatus*; Breviora 53, pp. 1–15. — SIEBENALER, J. B. and D. CALDWELL (1956): Cooperation among adult dolphins; Journ. Mammal., 37, 1, pp. 126–128. — TAVOLGA, M. C. and F. S. ESSAPIAN (1957): The behavior of the bottle-nosed dolphin (*Tursiops truncatus*): Mating, pregnancy, parturition and mother-infant behavior; Zoologica (New York), 42, 1, pp. 11–31. — TOMILIN, A. G. (1957): Kitoobraznye [Cetacea]. Zveri SSSR i prilozhashchikh stran [Mammals of the USSR and adjacent countries]; 9, pp. 1–756, Moskva, Akad. Nauk SSSR. — WOOD, F. G. Jr. (1953): Underwater sound production and concurrent behavior of captive porpoises, *Tursiops truncatus* and *Stenella plagiodon*; Bull. Marine Sci. Gulf & Caribbean, 3, 2, pp. 120–133.

Anschrift des Verfassers: FRANK S. ESSAPIAN, Communication Research Institute, 3908 Main, Highway, Miami 33, Florida

Observations on a Minke Whale (Mammalia, Cetacea) from the Antarctic

By W. L. v. UTRECHT and S. van der SPOEL

Netherlands Whales Research Group T. N. O.
Zoological Laboratory, University of Amsterdam

Eingang des Ms. 31. 8. 1961

On board the f. f. "Willem Barendsz" of the Netherlands Whaling Company Ltd., during the season 1959–1960, we had the opportunity to make a study of a small type of the baleen whale, which showed much resemblance with the Minke Whale, *Balaenoptera acutorostrata* Lacépède, 1804 (*Balaenoptera rostrata* Fabricius, 1780). Beside

this great resemblance, however, some striking differences have also been found. Already in a number of preceding seasons some Minke Whales, showing similar differences, were caught in the Antarctic waters (WILLIAMSON, 1959). These specimens occurred in the catches of the f. f. "Balaena". They were caught in the Antarctic sector of the Indian and in the western part of the Antarctic sector of the Atlantic Ocean. The animal studied by us was caught on 17-III-1960, position 66° 55' S, 15° 15' E. This is about halfway the two positions, given by WILLIAMSON. From this it can be concluded that it is very probable that animals of this type occur in the whole Antarctic south of the Atlantic and of the Indian Ocean. About their occurrence in the Antarctic sector of the Pacific nothing is known up till now. The following description concerns external characteristics.

Balaenoptera species ♂ (sexual mature)

caught 17-III-1960; position 65° 55' S, 15° 15' E

	A		B		C		D	E
total length (tip of snout-notch of flukes)	27' 7"	841	cm				488-828 cm	582-799 cm
tip of snout-centre of eye	5' 6"	168	cm	20	0/0	18.3	0/0	15.89 0/0
tip of snout-centre of blowhole	3' 6"	107	cm	13	0/0	13.01	0/0	12.79 0/0
tip of snout-basis of dorsal fin (cranial end)	18'	549	cm	65	0/0	—		—
length of blowhole	12"	30.5	cm	4	0/0	—		—
width of blowhole	9"	23	cm	3	0/0	—		—
centre of eye-centre of ear	1' 5"	43	cm	5	0/0	5.55	0/0	5.18 0/0
centre of ear-basis of flipper	1' 7"	48	cm	6	0/0	—		—
length of flipper	4' 8"	141.5	cm	17	0/0	10.19	0/0	9.12 0/0
dorsal fin vertical height	1' 3"	38	cm	4.5	0/0	3.9	0/0	4.13 0/0
anus-notch of flukes	7' 3"	221	cm	26	0/0	26.23	0/0	26.68 0/0
anus-centre of reproductive aperture	1' 11"	58	cm	7	0/0	7.27	0/0	6.77 0/0
umbilicus-centre of reproductive aperture	3' 7"	109	cm	13	0/0	—		—
notch of flukes-umbilicus	—	—		46	0/0	46.49	0/0	48.04 0/0
flukes (tip to tip)	8' 4"	254	cm	30	0/0			
	1/2 length =			15	0/0	14.05	0/0	14.33 0/0

A = Length in feet and inches — B = Length in centimeters — C = Length in percentages of the total length — D = After data of JONGSÅRD, 1951 — E = After data of OMURA & SAKIURA, 1956.

The total length of this animal corresponds with the sizes, given by WILLIAMSON (1959), of the three animals described by him. From the table it appears that the sizes of the animal, studied by us, expressed as a percentage of the total length, do not greatly differ from the sizes of *B. acutorostrata* from the North Atlantic, given by JONGSÅRD (1951) (I). They clearly lie within the limits of widths stated by him. OMURA and SAKIURA (1956) have published similar data about *B. acutorostrata* caught in the North Pacific (II). These animals appear to be somewhat smaller than the animals of the same species from the North Atlantic. Of *B. acutorostrata* from the Antarctic waters not enough data of large numbers of animals are available to enable a comparison as the one given above. The only striking difference between *B. acutorostrata* and the animal described here, is the difference in length of the flipper. Of *B. acutorostrata* this length is about 10% of the total length of the animal. For the

animal studied by us this number is 17%. The differences in the other sizes are so small that it is hardly possible on this basis to speak of a greatly diverging type of animal. The thickness of the layer of blubber of the specimen studied by us, measured on the same places as with *Balaenoptera physalus* Linnaeus, 1758 (SLIJPER, 1954), is 6 cm at the dorsal side and 10.5 cm at the ventral side. The animal studied by us lacks the white band on the outside of the flippers, which is characteristic for *B. acutorostrata* (JONSGÅRD, 1951; OMURA AND SAKIURA, 1956). The outside of the flippers is of a uniform blue-grey to slate-coloured, without any sign of a band in the form of a discoloration. The inside of the flippers is cream-white. The dorsal side of the animal is also blue-grey to slate-coloured. We have compared the colours of the animal (under a 75 watt lamp) with the colours of the "Code Universel des Couleurs" (E. SEGUY). The colour of the skin at the dorsal side gets nearest the colours nr 547, pl. XXXVII and nr 597, pl. XL. The colour of the ventral side gets nearest the colours nr 320, pl. XXII and nr 330, pl. XXII. A sharp distinction between the cream-coloured ventral part of the skin and the blue-grey dorsal part cannot be indicated. About halfway the flank the blue-grey grows gradually lighter to cream-white.

The dorsal side of the flukes has the same colour as the back. The ventral side is also cream-white, except the edges, which are of a light blue-grey. The edges of the lower jaw are also of a dark colour, but in a rather narrow strip, after which a gradual change into the cream-white of the central side can be seen too. The outside of the flippers is of a somewhat lighter colour than the back of the animal.

From the external ear a light grey stripe, faintly bent in the shape of an -s-, goes in the direction of the basis of the flipper. The pigment in the epidermis of the dorsal side of this animal is more equally spread than is the case with *B. physalus*. Because of this the stripes of the skin of the dorsal side are less clear. This is also a result of the fact that the papillae on the coriumridges are smaller than with the species mentioned above. In the epidermis are scars, which - as regards both their form and their length, pigmentation and other characteristics - correspond with the scars that are found with other Cetacea (v. UTRECHT, 1959). On the ventral side of the animal, from the tip of the lower jaw to about 1 foot before the umbilicus, the throat-grooves are found. The caudal border of this area is rounded. The grooves are smaller than with *B. physalus* and with *Balaenoptera borealis* Lesson, 1828 (*Balaenoptera rostrata* [Rudolphy, 1822]). Also on the ventral side of the animal, to the caudal side of the part with throat-grooves, grooves are found, which go as far as the flukes and vary in length from 5 to 20 cm. These grooves are parallel with the lengthwise axis of the animal. They lie sunken in the skin and are of a light grey colour because of slight pigmentation. It is not clear if these are scars, as they lack a number of the characteristics of scars, such as the typical pattern of pigment-lines and the variation in form and situation (v. UTRECHT, 1959). The outside of the baleens, of which there are 270 in each half of the jaw, is of a dark colour. This is the case with the set of baleenplates on the left, as well on the right side. This is contrary to the observations of WILLIAMSON (1959). He states for the animals studied by him that the baleen plates on the left side of the upper jaw are of a dark colour along the whole length of the set of the plates, whereas on the right side the anterior part of the set of the plates is also of a dark colour and the posterior part of a light colour (cream), which is therefore the same phenomenon that can be observed on the sets of plates of *B. physalus*. The length of the sets of plates of the animal studied by us is 128 cm. The outside of all the baleens is of a dark colour and on the side of the oral cavity, where the horny tubes emerge from the baleen plates, of a cream colour. The dark area at the lateral edge of the baleen plates measured 37 mm at the gum, in the longest plate (30 cm long measured without the hairy fringe at the tip) at 44 cm distance of the posterior end of the

row of baleens. There is no clear distinction between the dark and the light part of the baleen plates. In the transitional area a number of alternately light and dark longitudinal bands are found, in which, from the dark part of the baleen plate to the light part, the dark bands gradually grow more narrow. Striking is the great length of the longest baleen of the set. It measures 30 cm, whereas JONSGÅRD (1951) gives 23 cm as the maximum length for *B. acutorostrata*, while he also mentions some animals of this species, which also show the dark area at the lateral edge of the baleen plates, just like the animals described by BURMEISTER (1867) and GRAY (1874). The animal described above gives a rather heavy impression, the widest part of the body lying a little behind the flippers (pectoral fins). The snout is pointed and grows rapidly wider in caudal direction. The tail is rather heavy too and lacks the blubber ridges on the dorsal and ventral side. Therefore the cross-section of it is of an oval shape and not greatly flattened as with *B. physalus*. Compared with its length this animal has large flukes.

In literature of the last century are descriptions of animals, showing some, though small, differences with *B. acutorostrata*. These animals are known by different names, a. o. *Balaenoptera bonaerensis* Burmeister, 1867 and *Balaenoptera huttoni* Gray, 1874 (= *Balaenoptera antarcticus* [Hutton, 1874] non Gray). The differences are of such a nature, however, that obviously *B. bonaerensis* is identical with *B. acutorostrata*. When comparing the data known of *B. bonaerensis*, *B. acutorostrata*, the animals studied by WILLIAMSON (1959) and the animal described above, it is not probable that these animals belong to different types, but rather are to be taken as varieties of the species *Balaenoptera acutorostrata* Lacépède, 1804.

Summary

We have described a small baleen whale which differs only in some points from *Balaenoptera acutorostrata* Lacépède, 1804. The white band on the flippers is lacking, because of which their whole dorsal surface has the same colour as the back of the animal, while the flippers are longer than those of the type mentioned. The longest baleen has a greater length than that of *B. acutorostrata*. All baleens of both rows have a dark lateral edge. It is supposed, the animals described by WILLIAMSON (1959), BURMEISTER (1867) and GRAY (1874) as well as the specimen described here, belong all to the same species, *B. acutorostrata*, but should be considered as variations of this species.

Zusammenfassung

Wir beschrieben einen kleinen Bartenwal, der sich in nur einzelnen Punkten von *Balaenoptera acutorostrata* unterscheidet. Die weiße Binde an den Flossen fehlt, sodaß deren Farbe gleich der des Rückens ist. Sie sind länger als die der gewöhnlichen *acutorostrata*. Die längsten Barten sind länger als die von *acutorostrata*. Alle Barten beider Seiten haben eine dunkle Seitenkante. Es scheint so, als ob sowohl die von WILLIAMSON (1959), BURMEISTER (1867) und GRAY (1874) beschriebenen Exemplare als auch das hier beschriebene Stück alle zur Art *B. acutorostrata* gehören, aber als Varietäten dieser Art anzusehen sind.

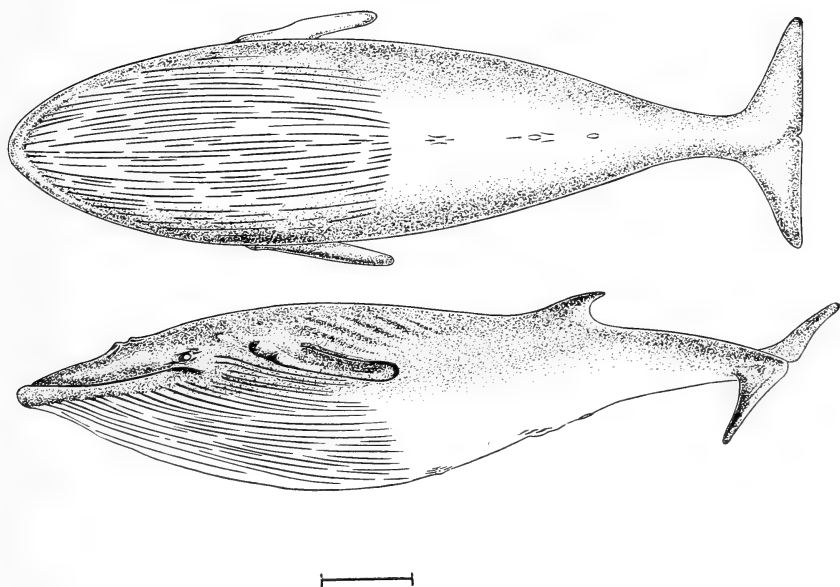
Résumé

Les auteurs décrivent une petite baleine qui ne diffère que par quelques points de *Balaenoptera acutorostrata* Lacépède, 1804. La bande blanche sur les nageoires manque; de ce fait, la surface dorsale toute entière présente la même couleur que le dos de l'animal. De plus, les nageoires sont plus longues que celles du type décrit. La baleine la plus longue a une longueur supérieure à celle de *B. acutorostrata*. Toutes les baleines des deux côtés ont un bord latéral sombre. Les auteurs supposent que les animaux décrits par WILLIAMSON (1959), BURMEISTER (1867) et GRAY (1874) aussi bien que le spécimen décrit ici, appartiennent tous à la même espèce, *B. acutorostrata*, mais devraient être considérés comme des variétés de cette espèce.

Literature

BURMEISTER, H. (1867): Preliminary descriptions of a new species of Finner Whale (*Balaenoptera bonaerensis*); Proc. Zool. Soc. (London) part II p. 707-713. — GRAY, J. E. (1874): On a New-Zealand Whale (*Physalus antarcticus*, Hutton) with notes; Ann. Mag. Nat. Hist. (4), 13, p. 316-318. — GRAY, J. E. (1874): On the skeleton of the New-Zealand Piked Whale, *Balaenoptera huttoni* (*Physalus antarcticus*, Hutton); Ann. Mag. Nat. Hist. (4), 13, p. 448-452. — JONSGÅRD, A. (1951): Studies on the Little Piked Whale or Minke Whale (*Balaenoptera acutorostrata* Lacépède); Norsk Hvalfangsttidende no. 5, p. 209-232. — NORMAN, J. R. and F. C. FRASER (1948): Giant Fishes, Whales and Dolphins; Putnam, London. — OMURA, H. and H. SAKIURA (1956): Studies on the Little Piked Whale from the coast of Japan; The Sci. Rep. Whales Res. Inst. Tokyo, 11, p. 1-39. — SLIJPER, E. J. (1954): On the importance of measuring the thickness of the layer of blubber in whales; Norsk Hvalfangsttidende, no. 9, p. 510-516. — VAN UTRECHT, W. L. (1959): Wounds and scars in the skin of the Common Porpoise, *Phocaena phocaena* (L); Mammalia, 23, p. 101-121. — WILLIAMSON, G. R. (1959): Three unusual rorqual whales from the Antarctic; Proc. Zool. Soc. (London), 133, p. 135-144.

Adresse of the authors: Drs. W. L. VAN UTRECHT & S. VAN DER SPOEL, Amsterdam C., 44 Plantage Doklaan, Zoologisch Laboratorium der Universiteit



Ventral and lateral view of the specimen of *Balaenoptera acutorostrata* Lacépède, 1804 caught on 17-III-1960 in the Antarctic. — Scale: 1 m.

Notizen über die Waldmaus, *Apodemus sylvaticus* (Linnaeus, 1758) von der niederländischen Insel Terschelling

Von F. L. PELT und P. J. H. VAN BREE

Eingang des Ms. 9. 9. 1961

Im Rahmen einer eingehenden Untersuchung der Landsäugetiere der Insel Terschelling haben wir angefangen mit einer systematischen Analyse der dort lebenden Waldmäuse. Die dortigen Exemplare von *Apodemus sylvaticus* wurden zu diesem Zweck studiert und mit denen der gleichen Art von der Hoge Veluwe (Mittel-Niederlande) und Laroche (östliches Belgien) verglichen.

Es erwies sich für einen verlässlichen Vergleich als notwendig, die jugendlichen Exemplare gesondert zu betrachten. Als juvenil wurden solche angesehen, die auf Grund der Abnutzung der oberen Molaren zu den Altersgruppen 1 und 2 (nach FELTEN 1952) gehören. Im Zweifelsfall wurden Rumpf- und Condylbasallänge als zusätzliche Kriterien benutzt, wobei diejenigen Tiere als juvenil bezeichnet wurden, bei denen die obengenannten Abmessungen kleiner sind als resp. 80 und 21 mm (vgl. VON LEHMANN 1954).

Die drei obengenannten Populationen wurden an Hand von Museumsmaterial studiert, das von verschiedenen Sammlern stammt. Für die Rumpflängenmaße wurden deren Angaben übernommen, die Schädel durch PELT mit einer Schublehre auf 0,1 mm genau vermessen.

Herkunft des Untersuchungsmaterials

Terschelling

H. ZWAAGSTRA: 2329/33, 2616/21, 2623/24, 2969/74, 3019/32, und von 29 Exemplaren nur die Maße des Sammlers, die aber nicht zum Vergleich mit den anderen Populationen benutzt wurden. A. C. V. VAN BEMMEL und M. F. MÖRZER BRUYNS: 109—110/37, 115—117/37, 310—311/37, 317—318/37, 12/38. P. J. H. VAN BREE und P. BORGMAN: 2555/64. F. SWART: 2603/05, 2610/11. P. BINK (Mus. Nat. Hist. Leiden): 4022, 4024/25, 4028, 16474/75.

Laroche

J. VAN OORT: 06/39, 1353—68, 1370—72, 1374—80.

Hoge Veluwe

P. J. NIEUWDORP (Mus. Nat. Hist. Leiden): 4393—98, 4401—08, 4411—15, 4418—21, 4423—26, 4478, 4488.

Soweit nicht anders vermerkt, befinden sich die Tiere in der Sammlung des Zoologischen Museums Amsterdam.

Herrn Dr. A. M. HUSSON vom Rijksmuseum van Natuurlijke Historie zu Leiden sind wir für Leihgabe des Leidener Materials und für wertvolle Ratschläge sehr verbunden. Herzlichst danken wir auch Frau Dr. ERNA MOHR für die Übersetzung dieser Notizen.

Körpermaße

Von Körper- und Schädelmaßen wurden die mittlere und die Standardabweichung für juvenile und für adulte ♂♂ und ♀♀ der drei untersuchten Populationen gesondert ermittelt. Wo sich ein deutlicher Unterschied in den Mittelwerten fand, wurde der Significanz dieses Merkmals mit der WILCOXON-Probe (WABEKE & VAN EEDEN, 1955) nachgegangen. Als Sicherheitsgrenze wurde $\alpha=0,05$ für eine zweiseitige Probe angenommen. Da die Tabellen für einseitige Proben zusammengestellt sind, muß man zum Vergleich der gefundenen Werte mit denen der Tabellen $\alpha=0,025$ ansetzen.

Zum Vergleich der Populationen wurden nur die adulten ♂♂ benutzt, da die anderen Materialgruppen für einen ordnungsgemäßen Vergleich zu klein sind. Die gefundenen Körpermaße sind in Tabelle 1 enthalten.

Die *Körperlänge* (HB) wurde gefunden durch Messen von der Schnauzenlänge bis zum Anus. Wie aus Tab. 1 hervorgeht, bestehen deutliche Verschiedenheiten in der mittleren Körperlänge bei den drei Populationen. Nach der Probe von WILCOXON sind die Tiere von Terschelling significant kleiner als die von der Hoge Veluwe, aber significant größer als die von Laroche. Das ist keine Stütze für die Behauptung, daß die Größe von NO-Europa nach W und S zunimmt, wie das nach MILLER (1912) der Fall ist. Nur die Tiere von der Hoge Veluwe erreichen die von MILLER als normal angegebene Größe. Die Länge der Tiere von Terschelling ist geringer als die von Waldmäusen aus der Voreifel und den Alpen (VON LEHMANN 1958b, 1959), während die des Neusiedlersee-Gebietes in Österreich kleiner sind als die von Terschelling (BAUER 1960).

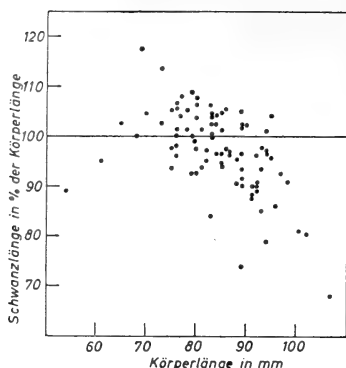
Tabelle 1

	Körperlänge						Schwanzlänge					
	n	m	±	s	min.	max.	n	m	±	s	min.	max.
Terschelling	27	90,2	±	6,2	80	107	25	83,0	±	6,4	66	95
Hoge Veluwe	19	95,2	±	5,1	86	105	17	84,5	±	7,3	68	95
Laroche	12	85,8	±	4,6	79	95	12	83,7	±	3,9	75	91

	Rel. Schwanzlänge						Hinterfußlänge						Ohrlänge					
	n	m	±	s	min.	max.	n	m	±	s	min.	max.	n	m	±	s	min.	max.
Terschelling	25	92,6	±	10,1	68,2	105,3	27	20,3	±	4,4	19	24	22	14,7	±	1,6	12	17
Hoge Veluwe	17	88,9	±	5,9	79,1	98,9	19	22,2	±	1,2	18	24	19	16,1	±	1,1	13	18
Laroche	11	98,5	±	6,6	86,3	112,7	13	21,7	±	1,0	20	22	13	16,3	±	1,2	15,5	18,5

Die *Schwanzlänge* (T) ist bei den untersuchten Populationen ungefähr gleich. Sie wurde gemessen vom Anus bis zur Schwanzspitze (ohne die Endhaare). Die festgestellten Schwanzlängen liegen im Mittel höher als die der skandinavischen Tiere, wie URSIN (1956) sie gibt. Vielleicht müssen wir die Erklärung dafür in der Bergmann'schen Regel suchen.

Die *relative Schwanzlänge* (T %) ist die Schwanzlänge ausgedrückt in % der Körperlänge. Angesichts der Tatsache, daß die Schwanzlängen der drei Populationen ungefähr gleich sind, ergibt sich für die relative Schwanzlänge das umgekehrte Bild der Körperlänge. Es ist hier jedoch nur der Unterschied zwischen den Populationen von der Hoge Veluwe und Laroche significant, während der Mittelwert der Terschelling-Population doch deutlich von den beiden anderen abweicht. Es zeigt sich deutlich, daß in vielen Fällen die Schwanzlänge größer ist als die Körperlänge – dies im Gegensatz zu den Behauptungen von IJSSELING & SCHEYGROND (1950). Diese Tatsache selbst wurde bereits früher in der Literatur festgelegt, namentlich durch HUSSON (1957) und DE VRIES (1958), wenn ihre Feststellungen auch nicht durch Maßangaben gestützt



Korrelation zwischen Körperlänge und relativer Schwanzlänge bei *Apodemus sylvaticus* von der niederländischen Insel Terschelling.

wurden. Nur in dem untersuchten Material von der Hoge Veluwe fehlen Exemplare, deren Schwanz länger ist als der Körper.

Für das Material von Terschelling wurde untersucht, ob irgendeine Korrelation zwischen Körperlänge und relativer Schwanzlänge besteht. Hierzu wurden die Maße von 86 Individuen benutzt, ohne Rücksicht auf Alter und Geschlecht. In Abb. 1 sind die Ergebnisse graphisch dargestellt. Gleichzeitig wurde von obigen Maßen der Korrelationskoeffizient berechnet (WIJVEKATE 1960 S. 176). Dieser schien $-0,52$ zu betragen. Das weist auf eine negative Korrelation zwischen Körperlänge und relativer Schwanzlänge hin, wie auch URSIN (1956 S. 4) angibt. Siehe auch SIIVONEN (1954).

Die *Hinterfußlänge* (Hf) wurde gemessen von der Ferse bis zum Ende der längsten Zehe (exkl. Krallen). Hier liegt das Mittel von Terschelling bedeutend unter dem der beiden anderen Populationen, wensschon nach der Probe von WILCOXON nur der Unterschied gegenüber Hoge Veluwe significant zu sein scheint, nicht auch gegenüber Laroche. Der Unterschied zwischen Hoge Veluwe und Laroche scheint erwartungsgemäß nicht significant zu sein. In bezug auf die Hinterfußlänge stimmen die Tiere von Terschelling noch am ehesten überein mit denen von Skandinavien (URSIN 1956), sind aber kleiner als die aus dem Rheinland, nach FELTEN (1952), die ungefähr mit denen aus Laroche übereinstimmen.

Die *Ohrlänge* (E), gemessen vom Rand bis zum Meatus, ergibt das gleiche Bild wie die Hinterfußlänge. Hierbei ist Terschelling significant kleiner als die beiden andern Populationen. Der Unterschied zwischen der Hoge Veluwe und Laroche ist auch hier nicht significant.

Schädelmaße

Von den genommenen Schädelmaßen wurden zur Hauptsache die Condylbasallänge und die Schädelbreite untersucht. Die Befunde sind in Tabelle 2 enthalten.

Die *Condylbasallänge* (CBL) wurde gemessen von der Vorderkante der oberen Incisiven bis zur Hinterkante der Condylen. Die Schädel von Terschelling liegen hier zwischen denen der beiden anderen Populationen. Nur der Unterschied zwischen den Schädeln von der Hoge Veluwe und denen von Laroche, die die kleinsten sind, ist significant nach WILCOXON. Das ist wiedergegeben in Tab. 2.

Tabelle 2

	n	Condylbasallänge				n	Schädelbreite			
		m	± s	min.	max.		m	± s	min.	max.
Terschelling	20	22,33	± 0,76	21,2	23,9	21	11,25	± 0,32	10,6	11,7
Hoge Veluwe	9	22,75	± 1,00	21,2	24,0	9	11,50	± 0,30	10,9	12,1
Laroche	9	21,80	± 0,45	20,7	22,9	10	11,60	± 0,33	11,2	12,3

Die *Schädelbreite* (Mast.) wurde an dem breitesten Punkt hinter dem Jochbogen gemessen. Die Schädel von Terschelling scheinen am schmalsten zu sein, doch nur der Unterschied zwischen Terschelling und Laroche ist significant. Die Schädel von Terschelling sind lang und schmal im Vergleich mit denen von Laroche (siehe Tab. 2).

Färbung und Zeichnung

Beim Bestimmen der Bauch- und Rückenfärbungstypen wurde auf das Fangdatum geachtet, um die Tiere während der Haarung auszuschließen. Erwachsene Tiere aus dem Februar, sowie aus Oktober-November, sowie juvenile aus dem Juni wurden nicht berücksichtigt (VON LEHMANN 1958a).

Um zu einem übersichtlichen und handlichen Vergleich zu kommen, wurden die untersuchten Bälge mit Standard-Exemplaren verglichen. Von diesen Standard-Exemplaren wurde das Fell untersucht und die Haarfarbe mit der Farbskala von RIDGWAY (1912) verglichen. Wenn man das Fell gegen den Strich bürstet oder hineinbläst, ist deutlich zu sehen, daß alle Haare von Bauch und Rücken an der Basis ungefähr in halber Länge grau sind wie Dark Neutral Grey (RIDGWAY LIII). Die Bauchhaare sind an der Spitze schneeweiß oder silbergrauweiß, wodurch der Gesamteindruck resp. weißer oder grauer ist. Die obere Hälfte der Rückenhaare ist hellbraun, einige mit einer sehr dunklen Spitze. Hier wurden drei Farbklassen unterschieden, dunkler oder heller, je nach der Anzahl der Haare mit dunkler Spitze. Folgende Standard-Exemplare wurden benutzt:

Tabelle 2a

	Reg.-Nr.	Fundort	Farbe der Haarspitzen
Bauch I	ZMA 2558	Terschelling	schneeweiß
Bauch II	ZMA 110/37	Terschelling	silbergrauweiß
Rücken I	ZMA 2564	Terschelling	Ochraceous Tawny-Cinnamon Brown
Rücken II	ZMA 313/37	Amsterdam	Ochraceous Buff
Rücken III	ZMA 2563	Terschelling	Light Ochraceous Buff

Die Rückenfarben sind zu finden auf Tab. XV von RIDGWAY (1912). Tabelle 3 zeigt, wie in drei Populationen die Tiere auf die Farbklassen verteilt sind.

Tabelle 3

	Bauchfarbe		Rückenfarbe		
	I	II	I	II	III
Terschelling	24	21	2	—	43
Hoge Veluwe	1	22	19	1	3
Laroche	—	23	—	23	—

Wir sehen, daß eigentlich nur auf Terschelling viele Tiere mit ausgesprochen weißem Bauch vorkommen. Hierzu muß jedoch in Betracht gezogen werden, daß von diesen Tieren mit weißem Bauch mehr als die Hälfte im Frühjahr und nur neun im Sommer gefangen wurden, während die dunklen Tiere von Terschelling vereinzelt nach, und die Tiere von der Hoge Veluwe und Laroche alle in den Sommermonaten gefangen wurden. Es ist also die Frage, ob man in dieser Beziehung die Populationen vergleichen darf.

In jeder Population herrscht eine Farbkategorie stark vor, wo die Tiere von Terschelling die hellsten sind, etwas mehr nach grau hin, wie DE VRIES (1958) von Tieren aus dem Dünenstreifen meldet. Die Tiere von der Hoge Veluwe sind am dunkelsten; der Gesamteindruck ist warmbraun.

Zum Schluß wurde die Zeichnung von Rücken und Bauch studiert. Was die Bauch-

zeichnung anbelangt, so wurde geachtet auf das Vorkommen von isabelfarbenen Achselflecken und dem Bauchstrich, der von der Brust aus in Längsrichtung nach hinten verläuft. Auch die Schärfe der Farbgenze zwischen Bauch und Rückenfell wurde beachtet. Bei der Rückenzeichnung wurde untersucht, ob da ein deutlicher Aalstrich war oder eine dunkle Rückendecke. Die Ergebnisse und die Erläuterungen der verschiedenen Kategorien sind in Tab. 4 enthalten.

Tabelle 4

	Trennung			Rückenzeichnung				Achselflecken				Bauchstrich			
	1	2	3	a	aa	d	dd	0	+	++	+++	0	+	++	+++
Terschelling	27	16	2	21	8	16	0	7	18	19	1	23	16	4	1
Hoge Veluwe	21	2	0	6	3	14	0	5	9	9	0	2	16	5	0
Laroche	22	1	0	0	0	17	6	11	12	0	0	16	5	2	0

Trennung:	1. unscharf	2. gut scharf	3. sehr scharf
-----------	-------------	---------------	----------------

Rückenzeichnung: a. unscharfer Aalstrich; aa. deutlicher Aalstrich; d. und dd. resp. helle und dunkle Rückendecke
 Achselflecken: 0 keine, + unscharf, ++ deutlich, +++ zum Halsband verbreitert
 Bauchstrich: 0 keiner, + unscharf, ++ deutlich, +++ sehr lang

Wir sehen dabei, daß der Übergang zwischen Bauch- und Rückenfärbung in den meisten Fällen nicht scharf ist, wie auch in der Literatur angegeben (MOHR 1954). MILLER (1912) dagegen schreibt, daß diese Trennung gut scharf sei. In unserem Material hatten 18 Exemplare von Terschelling eine gut scharfe Trennung, zwei davon sogar sehr scharf. Bemerkenswert ist die Tatsache, daß dies überwiegend die Tiere mit schneeweißem Bauch betrifft, nämlich 15 Stück.

Auch in der Rückenzeichnung weicht die Terschelling-Population von den anderen beiden untersuchten ab. Die meisten Exemplare von Terschelling zeigen einen mehr oder weniger ausgesprochenen Aalstrich. Bei den Tieren von der Hoge Veluwe sind das schon viel weniger, während kein einziges von Laroche einen Aalstrich zeigt.

Was die Bauchzeichnung anbelangt, so ergibt sich aus Tab. 4, daß Laroche durch fast völliges Fehlen von Bauchstrich und Achselflecken von den beiden anderen Populationen verschieden ist. Die Hoge Veluwe unterscheidet sich dadurch, daß alle Tiere wohl eine Andeutung von Bauchstrich besitzen. Nur bei einem Tier von Terschelling (Reg. Nr. ZMA 2970) sind die Achselflecke zu einem Halsband verbreitert. Ein sehr langer und deutlicher Bauchstrich wird auch bei nur einem von Terschelling stammenden Tier beobachtet (Reg. Nr. ZMA 3027). Nach URSIN (1956) ist bei den meisten dänischen Exemplaren der Bauchstrich vorhanden. Nach seinen Literatur-Angaben kommt dieser Strich in NW-Europa viel vor, wie auch in S-Europa, während er in NO-Europa und M-Europa fehlen soll. Unsere Befunde stimmen mit diesem Schema also gut überein.

Bei der Untersuchung auf ev. *Geschlechtsunterschiede* hin zwischen adulten ♂♂ und ♀♀ von Terschelling wurden kleine Unterschiede gefunden, die der Tab. 5 zu entnehmen sind. Es scheint, als ob die ♀♀ einen längeren Schwanz haben als die ♂♂.

Das stimmt überein mit dem von VON LEHMANN (1954) für die Voreifel Festgestellten. Unser Material war jedoch zu gering, um eine Aufspaltung in kleinere und größere Tiere zuzulassen, wie von VON LEHMANN getan wurde. Die gefundenen Unterschiede in den Abmessungen der Schädel konnte man beiseite lassen.

Tabelle 5

	Sex	n	HB	T	T %	Gew.
	♂ ♂	27	90,2	83,0	92,6	19,8 (n = 20)
	♀ ♀	19	89,5	86,2	96,4	19,4 (n = 10)
Diff.	♂ ♀		-0,7	+3,2	+3,8	-0,4

Diskussion und Zusammenfassung

In bezug auf die Körpermaße unterscheidet sich *Apodemus sylvaticus* von Terschelling von denen der Hoge Veluwe und von Laroche durch kürzeren Hinterfuß und kürzere Ohren, während der Schädel verhältnismäßig schmal ist.

Die Fellfarbe scheint auf Terschelling i. A. heller zu sein, während die Trennung zwischen Bauch- und Rückenfarbe schärfer ist. Die Tiere von Terschelling zeigen überdies einen deutlichen Aalstrich, der bei den Tieren von der Hoge Veluwe viel seltener vorkommt und bei denen von Laroche ganz fehlt. In bezug auf die Bauchzeichnung stehen die Tiere von Laroche gesondert da durch das Fehlen von deutlichen Achselflecken und Bauchstrich.

Betrachten wir nun den Platz, die die von uns studierten Populationen innerhalb der westeuropäischen Waldmäuse einnehmen, dann sehen wir, daß die Population von der Hoge Veluwe am meisten der Beschreibung von *Apodemus sylvaticus sylvaticus* (Linnaeus, 1758) entspricht, so wie MILLER (1912) sie gibt. Die von Terschelling und die von Laroche sind kleiner, während die von Terschelling sich besonders durch ein helleres Fell unterscheiden. Die Erklärung dafür kann vielleicht in der Bemerkung von DE VRIES (1958) gefunden werden, daß Waldmäuse in Dünengebieten im allgemeinen grauer sind. Auf jeden Fall müssen wir mit unseren Schlußfolgerungen sehr vorsichtig sein in bezug auf die Taxonomie, wie auch schon BAUER (1960) feststellte. Am auffallendsten unterscheiden sich die Tiere von Terschelling nach der zu Rate gezogenen Literatur von der übrigen Waldmausbevölkerung Westeuropas durch die geringe Länge von Hinterfuß und Ohr (FELTEN 1952, VON LEHMANN 1959, MILLER 1912, MOHR 1954, URSIN 1956, ZEJDA & KLIMA 1958).

Ob die gefundenen Abweichungen für inselbewohnende Waldmäuse allgemein sind (für die Insel Langeoog siehe ZIMMERMANN, 1936) und ob Veranlassung besteht, diese Population auch nomenklatorisch zu unterscheiden, war nach der verfügbaren Literatur und dem bisherigen Material nicht zu entscheiden. Wir dürfen jedoch sagen, daß die Terschelling-Population sich deutlich von den Festlandtieren unterscheidet und auch von den britischen abweicht.

Für die Population von Terschelling wurde noch untersucht, ob eine Korrelation besteht zwischen Körperlänge und relativer Schwanzlänge. Gefunden wurde ein Korrelationskoeffizient von -0,52, was die Ausführungen von URSIN (1956 S. 4) und SIIVONEN (1954 S. 17) bestätigt, daß kleine Tiere einen verhältnismäßig längeren Schwanz haben als große. Zum Schluß wurde in Übereinstimmung mit VON LEHMANN (1954) gefunden, daß die ♀♀ einen verhältnismäßig längeren Schwanz haben als die ♂♂.

Summary

Data are given on the dimensions, the colours and the colour-patterns of *Apodemus sylvaticus* from the island of Terschelling, the Netherlands. These data were compared with those of populations of the same species from the Hoge Veluwe (Centre of the Netherlands) and from Laroche (Eastern Belgium) as well as with data found in literature. The animals from Terschelling have rather short hindfeet and ears, and the colours of the fur are in general somewhat brighter than those of animals coming from the mainland.

Literatur

BAUER, K. (1960): Die Säugetiere des Neusiedlersee-Gebietes (Österreich); Bonn. Zool. Beitr. 11: 2/4, S. 272-275. — FELTEN, H. (1952): Untersuchungen zur Ökologie und Morphologie der Waldmaus (*Apodemus sylvaticus* L.) und der Gelbhalsmaus (*Apodemus flavicollis* Melchior) im Rhein-Main-Gebiet; Bonn. Zool. Beitr. 3: 3/4, S. 187-206. — HUSSON, A. M. (1957): Faunistische gegevens over de zoogdieren van Zuid-Limburg; Nat. Hist. Maandbl. 46: 5/6, S. 72. — LEHMANN, E. VON (1954): Über den Geschlechtsdimorphismus einiger Muridenarten in der Voreifel; Säug. Mitt. 4: 1, S. 10-13. — LEHMANN, E. VON (1958a): Zum Haarwechsel deutscher Kleinsäuger; Bonn. Zool. Beitr. 9: 1, S. 10-23. — LEHMANN, E. VON (1958b): Zur Kleinsäugerfauna des Hohen Venns; Decheniana 111: 1, S. 9-17. — LEHMANN, E. VON (1959):

Eine Kleinsäugerausbeute aus Montenegro; Bonn. Zool. Beitr. 10: 1/2, S. 8–10. — MILLER, G. S. (1912): Catalogue of the Mammals of Western Europe (Europe exclusive of Russia) in the collection of the British Museum; London. — MOHR, E. (1954): Die freilebenden Nagetiere Deutschlands und der Nachbarländer; Dritte Aufl. Jena. — REINWALDT, E. (1956): Studien am Schädel der schwedischen Waldmäuse, *Apodemus sylvaticus* (L., 1758) und *A. flavicollis* (Melchior, 1834); Säug. Mitt. 5: 3, S. 100–103. — RIDGWAY, R. (1912): Colar Standards and Color Nomenclature; Washington. — SIIVONEN, L. (1954): Über die Größenvariationen der Säugetiere und die *Sorex macropygmaeus* Mill.-Frage in Fennoskandien; Annales Academiae Scientiarum Fennicae A. IV. Biologica 21. — URSIN, E. (1956): Geographical variation in *Apodemus sylvaticus* and *Apodemus flavicollis* (Rodentia, Muridae) in Europe, with special reference to Danish and Latvian populations; Biol. Skr. Dan. Vid. Selsk. 8: 4. — VRIES, H. DE (1958): Insecteneters en knaagdieren, determinatietabel voor Nederlandse Insectivora, Lagomorpha en Rodentia; Gestencilde uitgave. — WABEKE, IR. Doralien & Constance VAN EEDEN (1955): Handleiding voor de toets van Wilcoxon; Rapport S. 176 (M 65), Math. Centr. Amsterdam. — WIJVEKATE, M. L. (1960): Verklarende Statistiek; Utrecht. — IJSSSELING, M. A. & A. SCHEYGROND (1950): De Zoogdieren van Nederland; Zutphen. — ZEJDA, J. & M. KLIMA (1958): Die Kleinsäuger des Naturschutzgebietes Kubany Urwald – (Boubin); Zoologické Listy 7 (XXI) 3. — ZIMMERMANN, K. (1936): Zur Kenntnis der europäischen Waldmäuse (*Sylvemus sylvaticus* L. und *S. flavicollis* Melch.); Arch. Naturgesch. N. F. 5, S. 116–133.

Anschrift des Verfassers: F. L. PELT & Drs P. H. J. VAN BREE, Zoölogisch Museum, Plantage Middenlaan 53, Amsterdam C., Nederland

Die (bisher unbekannte) Schwanzdrüse der Hausspitzmaus, *Crocidura russula* (Hermann, 1780)

VON G. NIETHAMMER

Eingang des Ms. 25. 8. 1961

Beim Präparieren von Hausspitzmäusen war meinem Sohne JOCHEN aufgefallen, daß erwachsene Männchen der Hausspitzmaus im Sommer eine dickere Schwanzwurzel besitzen als die ♀♀ und daß diese Verdickung offenbar durch eine drüsige Anschwellung der Haut bewirkt wird. Querschnitte durch den Schwanz je eines adulten ♂ und ♀ offenbarten wirklich, daß beim ♂ an der Ventralseite ein ziemlich mächtiges Drüsenfeld ausgebildet ist, das dem ♀ ad. fehlt (Abb. 1). Weitere ♂♂ und ♀♀, deren Schwanz geschnitten und verglichen wurde, lieferten denselben Befund eines markanten Geschlechtsdimorphismus. Das histologische Bild zeigt polyptische Drüsen vom holokrinen Typus, die den Meibomschen Drüsen ähneln. Außer ihnen sind in lockerem Verbande und allseitig Talgdrüsen eingelagert, die sich auch in gleicher Weise beim ♀ finden. Das Schwanzdrüsenfeld ist zwar auf der Unterseite des Schwanzes am mächtigsten (so daß hier die Haut drei bis viermal so dick ist wie auf der Dorsalseite), dehnt sich aber bis zur Mitte der Schwanzseiten aus. Es umhüllt mithin genau die (ventrale) Hälfte des Schwanzes und erstreckt sich von der Wurzel bis fast zur Schwanzspitze.

Messungen der Schwanzdicke von 35 Hausspitzmäusen aus den Sommermonaten zeigten, daß bei jungen Tieren noch keine Unterschiede zu sehen sind, sondern erst bei einem Gewicht von 9 g, d. h. etwa beim Erreichen der Geschlechtsreife. Dann wächst die Drüse beim ♂ sehr stark: Die Dicke des Schwanzes nimmt um 0,16 mm bei gleichzeitiger Gewichtszunahme des Tieres um 1 g zu, wogegen beim ♀ die Schwanzdicke nur um 0,04 mm pro 1 g Zunahme seines Körpergewichtes wächst (Abb. 6).

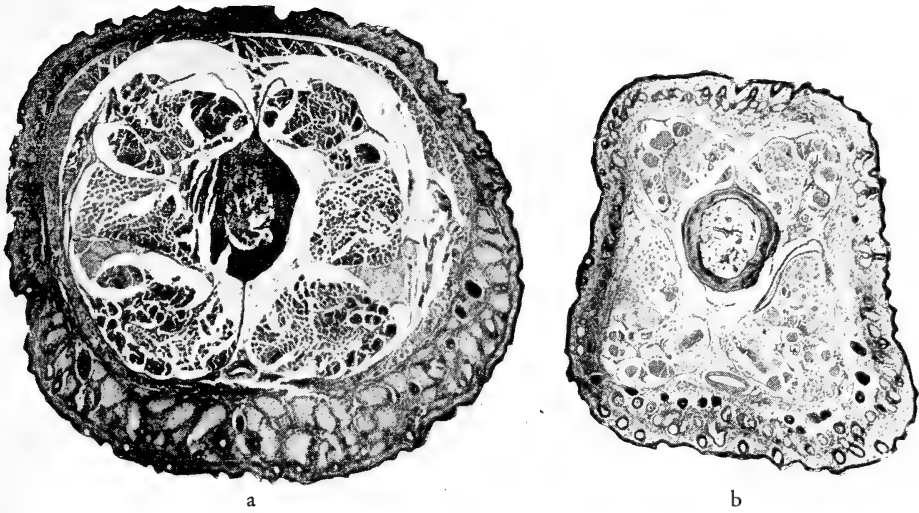


Abb. 1. *Crocidura russula*, Querschnitt durch Schwanzwurzel — a. ♂ ad. — b. ♀ ad. — 35 × vergr. Zu beachten das mächtig entwickelte ventrale Drüsenfeld beim ♂ ad. (Photo W. ESCHRICH)

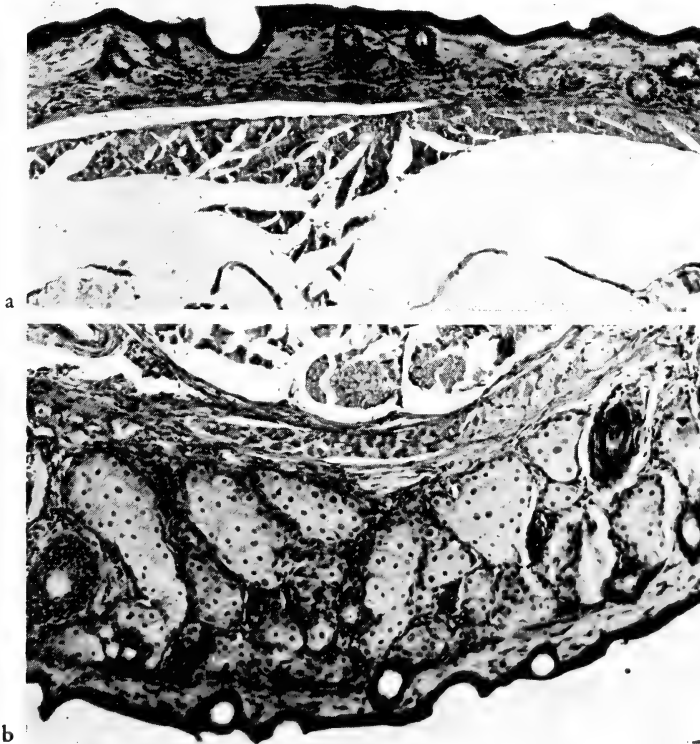


Abb. 2. Querschnitt durch die Schwanzwurzel von *C. russula* ♂ ad. bei stärkerer Vergrößerung — a. dorsale — b. ventrale Seite

Folgende Fragen drängen sich auf:

1. Welche Funktion hat diese Drüse?
2. Besitzt sie nur *C. russula*, oder findet sie sich auch bei anderen Arten (welchen?) der Gattung *Crocidura* oder gar bei anderen Gattungen der Spitzmäuse?

1. Das Sekret der Hautdrüsenorgane liefert in der Regel einen Duftstoff, der für Artgenossen oder (und) Geschlechtspartner von Bedeutung ist und auch Feinde (und Konkurrenten?) vertreiben kann. Die Tatsache, daß die Schwanzdrüse der Hausspitzmaus den ♀♀ fehlt, deutet auf ihre Funktion in der Brunst hin. Allerdings unterliegen diese Drüsen keinen auffälligen jahreszeitlichen Veränderungen: Ich untersuchte 1 ♂ ad. aus dem Winter (Dezember), das ein entwickeltes Schwanzdrüsenfeld hatte, wenn dies auch, verglichen mit im Frühjahr und Sommer gefangenen ♂♂, nicht so mächtig wirkte wie bei diesen (Abb. 3).

Ob die Schwanzdrüse überhaupt einen Duftstoff liefert, konnte ich bisher nicht unmittelbar feststellen. Der Geruch der Seitendrüsen ist bei der Hausspitzmaus so penetrant, daß es für die menschliche Nase wohl sehr schwer sein wird, daneben andere Gerüche zu bemerken und zu lokalisieren. Wir wissen aber leider bis heute noch nicht einmal, in welcher Weise die Seitendrüsen der Spitzmäuse verwendet werden. Dies



Abb. 3 (oben). *Crocidura russula* ♂ ad. vom Dezember, Querschnitt durch die Schwanzwurzel — Abb. 4 (unten). Schnitt durch die Seitendrüse von *Crocidura russula* ♂ ad.

wäre in unserem Zusammenhang vielleicht aufschlußreich, weil die Schwanzdrüse histologisch den Seitendrüsen sehr ähnlich ist (Abb. 4), weshalb man eine ähnliche Aufgabe beider Drüsen vermuten könnte.

Die bislang eingehendsten ethologischen Untersuchungen von H. M. ZIPPELIUS, die *C. russula* lange hielt und züchtete, lieferten keinen Hinweis auf Funktion und Bedeutung der Seitendrüsen im Leben der Spitzmäuse. Die gründliche morphologisch-histologische Abhandlung über die Hautdrüsen der Säugetiere von SCHAFER (1940) berührt kaum die Funktion bzw. Bedeutung und begnügt sich in dieser Hinsicht vollkommen mit allgemeinen Angaben oder Vermutungen über die Aufgaben der Hautdrüsen. Von BUTTLERS unveröffentlichten Beobachtungen sei hier eine zitiert, die einen Hinweis auf die Funktion der Seitendrüse geben könnte: „Von Wichtigkeit scheint mir die Beobachtung, daß die Weibchen, von denen sich das *Leucodon*-Exemplar zurückhielt und witternd von einer Ecke aus am Geschehen teilnahm, zunächst die Genitalregion des Männchens beschnüffelten und dann mit besonderer Beharrlichkeit einige Sekunden lang wiederholte Male ihre Schnauzen auf die Gegend der männlichen Seitendrüsen drückten. Hatten sie sich über den vermutlich spezifischen Geschlechtsgeruch des Männchens vergewissert und das Männchen seine anfängliche Scheu verloren, so kam es nach kurzem Liebesspiel, das sich in gleichen Phasen, wie oben beschrieben, abspielte, zur Kopulation mit einem der *Russula*-Weibchen. Die soeben beschriebenen Begattungserscheinungen fanden etwa Mitte Dezember statt, also zu einer Zeit, zu der im allgemeinen im Freiland keine Begattungen von Spitzmäusen vorkommen dürften.“

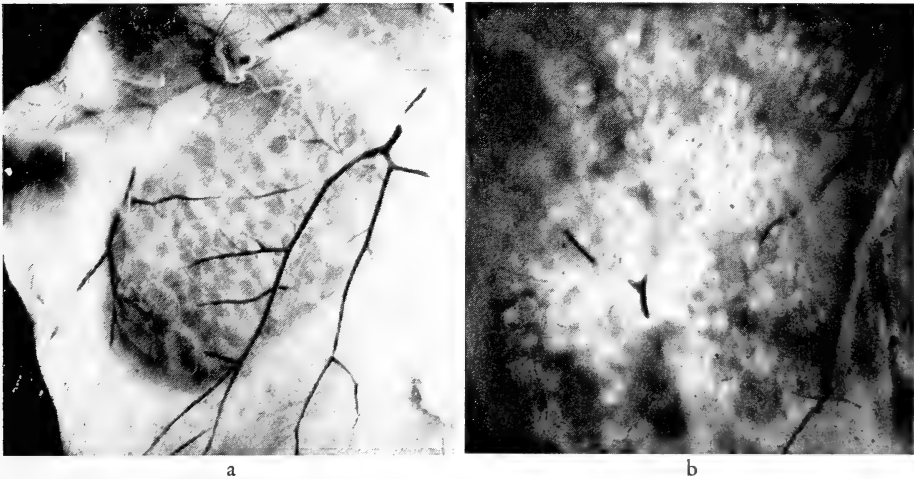


Abb. 5. *Crocidura russula* ♂ ad. vom März — a. Seitendrüse nach Abziehen der Haut von innen — b. Schwanzdrüse nach Abziehen der Haut von innen. Phot. N. WEISSENFELS

Es sei hier noch hinzugefügt, daß nach BUTTLER die Feldspitzmaus-Männchen mit den Weibchen sowohl von *leucodon* als auch *russula* kopulierten.

Die Seitendrüse der Spitzmäuse wurde schon 1815 von GEOFFROY ST. HILAIRE beschrieben, aber nach den bei SCHAFER zusammengetragenen Angaben und dessen eigenen Untersuchungen war es 1940 noch nicht einmal klar, ob diese Drüsen nur das ♂ oder auch das ♀ besitzt und ob sich die einzelnen Arten in dieser Hinsicht alle gleichen. Die Größe der Seitendrüsen bei den europäischen Spitzmausarten geht aus folgender Tabelle hervor, die in der Hauptsache auf Messungen meines Sohnes JOCHEN beruht.

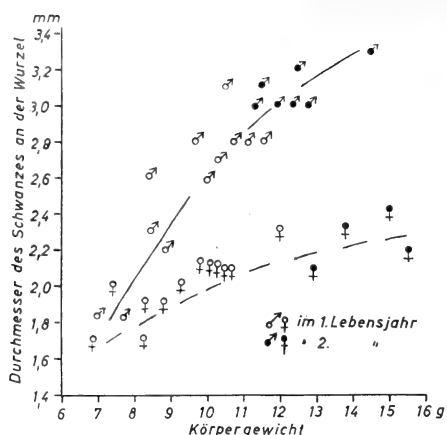


Abb. 6. Die Zunahme der Schwanzdicke bei ♂ und ♀ der Hausspitzmaus. ♂ mit, ♀ ohne Schwanzdrüse. Auf je 1 g Körpergewicht nimmt die Dicke des Schwanzes bei ♂ um 0,16 mm, bei ♀ um 0,04 mm zu. Ordinate: Durchmesser des Schwanzes an der Wurzel in mm. Abszisse: Körpergewicht in g. ♂ ♀ im 1. Lebensjahr, ♂ ♀ im 2. Lebensjahr.

alpinus verhält sich ähnlich den beiden schon erwähnten *Sorex*-Arten. Ganz woanders liegt die Seitendrüse dagegen bei den Wasserspitzmäusen (*Neomys fodiens* und *anomalous*). Sie ist hier viel weiter nach vorn und oben, also cranial und dorsal verlagert (s. Abb. 7), dies wohl in Abhängigkeit vom Wasserleben.

Diese Maße betreffen nur ♂♂. Die Seitendrüse ist jedoch schon bei ganz jungen Hausspitzmäusen (von 3,2 g Gewicht) in beiden Geschlechtern als kahler Fleck markiert und beim erwachsenen ♀ u. U. voll entwickelt. Von 15 daraufhin genau untersuchten ♀♀ ad. hatten fünf keine Seitendrüse, bei sechs war sie als ausge-dehtes Feld vorhanden, aber unverdickt, bei vier ähnlich der des ♂ entwickelt, nämlich groß und auch verdickt. Maximalmaße sind: 6×13 und 5×10 mm. Bei *C. suaveolens* fanden wir bei sieben ♀ ad. nur zwei ohne Seitendrüse, bei den anderen fünf schwankte die Größe der Seitendrüse zwischen 1×6 und 4×6 mm.

Die Lage der Seitendrüse ist nicht bei allen untersuchten Arten gleich. Am weitesten bauchwärts ist die Seitendrüse bei Zwerg- und Waldspitzmaus gerückt, bei den *Crociodura*-Arten liegt sie etwas höher, so bei *C. leucodon* ziemlich genau im Grenzbereich der dunklen Oberseiten- gegen die helle Unterseiten-Färbung. *Sorex*

Tabelle 1

Maße der Seitendrüse bei frishtoten Spitzmäusen (♂)!

Name	Zahl der vermess. Tiere	Größe der Drüsen in mm
<i>Crociodura russula</i>	9	3×7 bis 7×14 (9×12)
<i>Crociodura suaveolens</i>	13	$3,5 \times 5$ (3×6) bis 4×8 ($5 \times 6,5$)
<i>Crociodura leucodon</i>	1	4×11
<i>Sorex araneus</i>	4	3×6 bis 4×7
<i>Sorex alpinus</i>	1	3×7
<i>Neomys fodiens</i>	3	2×4 bis 4×6

Die Schwanzdrüse habe ich bisher nur bei der Gattung *Crociodura* gefunden. Sie ist nicht zu verwechseln mit der von SCHAFFER (S. 73) abgebildeten Schwanzdrüse von *Desmana moschata*, die auch *Galemys* in etwas anderer Form besitzt. Dieses Sub-caudalorgan ist dadurch gekennzeichnet, daß die Drüsen in große Bläschen („Zisternen“) münden, die dicht an dicht an der Ventralseite des Schwanzes angeordnet sind und mit ziemlich langen Gängen schräg nach hinten jeweils am Hinterrand einer Schuppe nach außen führen. Von solchen Zisternen findet sich bei *Crociodura* keine Spur. Am ehesten vergleichbar scheint mir die Schwanzdrüse von *C. russula* mit solchen, die man bei *Mascroscelides* gefunden hat, worüber ebenfalls SCHAFFER berichtet. Hier sollen die Drüsen im ersten Drittel des Schwanzes an der Unterseite in einigem

Abstand von der Wurzel auf einem dünn behaarten Feld münden, so daß eine fast nackte Anschwellung der Haut entstanden sei. Diese Drüse sei nur bei geschlechtsreifen Männchen, nicht bei Weibchen und Jungen zu finden. Ihr Sekret verursache den besonderen Geruch der Rohrrüssler.

Von der Gattung *Sorex* konnte ich den Schwanz eines ♂ ad. der Zwergspitzmaus (*S. minutus*) histologisch untersuchen. Die Talgdrüsen sind hier in lockeren Gruppen um den ganzen Schwanz gleichmäßig verteilt. Aber selbst in der Gattung *Crocidura* besitzt die nahverwandte Spezies *suaveolens*, die Gartenspitzmaus, keine Schwanzdrüse. Durch freundliche Vermittlung von Herrn STEINER erhielt ich ein ♂ ad. mit aktiven Hoden (gefangen 12. 8. 1960 bei Wien, Hoden $4 \times 3,2$ mm), bei dem im histologischen Bild keine Spur einer Schwanzdrüse zu sehen war. Auch die nächstverwandte *C. leucodon* konnte ich dank der Hilfe von Dr. F. FRANK untersuchen. Er sandte mir zwei ♂ seiner Zucht, die am 5. Mai 1961 geboren waren und am 8. Juni 1961 getötet wurden, als sie knapp 9 g wogen. Die von einem dieser beiden ♂ angefertigten Querschnitte durch den Schwanz zeigten zwar kein Drüsenpolster wie bei der Hausspitzmaus, aber doch hinsichtlich der Zahl und Anordnung der Drüsen eine gewisse Differenzierung in eine Dorsalkappe und eine Ventral- plus Lateralpartie. Die erstere ist charakterisiert durch mehr Haare und sie begleitende Talgdrüsen. An der Ventralseite ist dagegen die Zahl der Drüsen größer und die Behaarung spärlicher. Eine solche Beziehung scheint mir auch bei der Hausspitzmaus zu bestehen. Da die untersuchte Feldspitzmaus nur reichlich einen Monat alt war, kamen mir Zweifel, ob sich die Schwanzdrüse nicht noch entwickeln würde, so daß die oben erwähnte Vermehrung der Drüsen an Ventral- und Lateralseite nur als Entwicklungsstadium zu einem ebenso kompakten Drüsenfeld wie bei alten Hausspitzmaus-Männchen gedeutet werden mußten. Deshalb dankte ich Dr. FRANK sehr, daß er mir wiederum half und mir diesmal ältere ♂♂ von *C. leucodon* schickte. Ein solches, am 20. Juni geboren, wurde am 14. September mit einem Gewicht von knapp 10 g abgetötet. Schnitte durch verschiedene Regionen des Schwanzes ließen zwar wiederum eine gewisse Differenzierung wie beim oben erwähnten ersten Feldspitzmaus-Männchen erkennen, aber keinerlei Drüsenpolster wie bei erwachsenen ♂♂ von *C. russula*. Offenbar ist also dieses ventrale Schwanzdrüsenfeld für *C. russula* charakteristisch und fehlt schon deren nächstverwandten Arten.

Für Hilfe bei der Anfertigung von Schnitten und Mikro-Photos danke ich besonders Herrn Dr. E. SCHOLTSECK.

Zusammenfassung

Bei erwachsenen ♂♂ von *Crocidura russula* findet sich auf der Unterseite und an den Seiten des Schwanzes ein ausgedehntes und ziemlich dickes Drüsenfeld, das im histologischen Bild der Seitendrüse ähnelt. Diese Subcaudaldrüse verursacht bei männlichen Hausspitzmäusen eine Verdickung des Schwanzes, die beim ♀ in keinem Falle festgestellt werden konnte.

Diese Schwanzdrüse, nicht zu verwechseln mit der Subcaudaldrüse des Desman, ist wahrscheinlich auf *C. russula* beschränkt; sie wurde nicht bei *C. suaveolens* und auch nicht in dieser Form bei *C. leucodon*, erst recht nicht bei der Gattung *Sorex* gefunden. Sie kann daher auch als taxonomisches Merkmal innerhalb der Gattung *Crocidura* herangezogen werden. Ihre Funktion ist unbekannt.



Abb. 7. Die Lage der Seitendrüse bei der Gattung — oben: *Crocidura* und unten: *Neomys*

Summary

A description is given of a subcaudal and lateral-caudal gland found in males of *Crocidura russula*. This gland, which is not the same as the subcaudal gland found in *Desmana moschata*, has more or less the same histological anatomy as the lateral glands of the Soricidae. This newfound gland causes a thickening of the tail in the males; this thickening was not found in females.

Up till now it was only observed in the species mentioned, but not in *Crocidura leucodon* and *Crocidura suaveolens* and too not in the species of the genus *Sorex*. As such this gland can be used as taxonomical character. The function of the gland is unknown.

Furthermore some data are given on the activity and location of the lateral glands of several European shrews.

Literatur

BUTTLER, G. (1953): Ein Beitrag zur Sexualbiologie der Insectivoren unter besonderer Berücksichtigung der Accessorischen Drüsen der Soriciden *Crocidura leucodon* Herm. und *C. russula* Herm.; Dissertation Braunschweig. — PACUL, J. (1954): Dürfen die Seitendrüsen als spezifisch-taxonomisches Merkmal der *Clethrionomys*-Arten aufgefaßt werden?; Zool. Anz. 153, H. 11: 321–322. — SCHAEFFER, J. (1940): Die Hautdrüsenorgane der Säugetiere mit besonderer Berücksichtigung ihres histologischen Aufbaus und Bemerkungen über die Proktodäaldrüsen; Berlin und Wien, Urban & Schwarzenberg.

Anschrift des Verfassers: Prof. Dr. G. NIETHAMMER, Bonn a. Rh., Museum Alexander Koenig, Koblenzer Straße 150–164

Haltung eines Brüllaffen im Berliner Zoologischen Garten

VON URSULA UND HEINZ-GEORG KLÖS, Berlin

Herrn Professor Dr. Konrad Herter zum 70. Geburtstag gewidmet

Eingang des Ms. 18. 11. 1961

Am 21. August 1957 erhielt der Berliner Zoo einen jungen männlichen Roten Brüllaffen zum Geschenk. Das war eine Gabe, die wir mit sehr gemischten Gefühlen entgegennahmen. Einerseits wollten wir dem Tier und seiner Besitzerin, die den Brüllaffen in ihrer kleinen Wohnung nicht länger halten konnte, helfen, andererseits aber wußten wir sehr gut, wie schwierig die Haltung von Brüllaffen in Zoologischen Gärten ist. Unseres Wissens ist es in Deutschland nur dem Münchener Zoologen Professor Dr. HANS KRIEG gelungen, einen Brüllaffen längere Zeit hindurch am Leben zu erhalten. Dieses Tier starb schließlich an einer Avitaminose.

Brüllaffen bewohnen die Wälder des nördlichen und mittleren Südamerika von Mexiko bis Paraguay und Trinidad. Ihre Färbung variiert stark von goldbraun bis tiefschwarz, und man glaubt, 6 Arten gegeneinander abgrenzen zu können. Unser Tier war wahrscheinlich *Alouatta belzebul ululata* Elliot.

„Chico“ war bei Santa Maria in Brasilien gefangen worden. Seine Mutter wurde erschossen. Ihr ausgestopfter Balg diente dem Jungtier als Mutterersatz, an den es sich ängstlich klammerte. Auf die übliche Weise — als Mitbringsel eines Seemannes — kam „Chico“ nach Deutschland in die Hände einer Krankenschwester, die ihn betreute, aber bald einsah, daß der kleine Kerl nicht für das Leben in einer Privatwohnung geeignet war. Wir erhielten „Chico“ im Alter von ungefähr 3 Monaten. Er hatte eine Körperlänge von 23 cm, eine Schwanzlänge von 34 cm und ein Gewicht von 2½ Pfund. Das Fell war rötlichbraun, Kinn- und Backenbart waren erst sehr kurz.



Abb. 1. Der junge Brüllaffe „Chico“ kurz nach seiner Ankunft mit seiner Pflegemutter, Frau WALTER. (Aufn.: WOLFGANG ALBRECHT)

„Chico“ übersiedelte sofort nach seiner Ankunft in die Wohnung des Affenpflegers, Herrn KURT WALTER, der ihn zusammen mit seiner Frau 2 Jahre lang betreute und genau beobachtete. Ihm verdanken wir fast alle Angaben über „Chicos“ Entwicklung.

Bei seiner Ankunft mußte „Chico“ noch gefüttert werden. Er griff nur ungern selber nach seiner Nahrung. Auch später waren seine Greifbewegungen stets unsicher, und er mußte oft zweimal zugreifen, ehe er das Gewünschte erfassen konnte.

Nach Aussagen von Herrn WALTER war „Chico“ vollständig stubenrein — eine für einen Baumaffen erstaunliche Tatsache! Er setzte sich vor die Küchentür und jammerte, bis man ihm die Badezimmertür öffnete. Dort hockte er sich zum Harnen und Kotabsetzen auf den Rand der Badewanne.

„Chicos“ Nahrung bestand aus Nestle-Kindermilch, Obst (Ananas, Birnen, Weintrauben), Maronen und Schabefleisch. Außerdem erhielt er pro Woche 2 gekochte Eier (roh wurden sie zurückgewiesen), viel Salat und Weiden- und Robinienlaub. Mehlwürmer wurden von ihm voller Abscheu und Entsetzen stets sofort wieder aus dem Käfig entfernt. Das Wichtigste in „Chicos“ Ernährung war jedoch zweifellos, daß er

stets an den Mahlzeiten des Pflegers teilnahm und sich auf diese Weise aussuchen konnte, was ihm zusagte. Er hatte für einen Affen ausgesprochen ausgefallene Leibgerichte wie gekochtes Huhn, gekochten Fisch, Gemüseeintopf, Brühnudeln, Brühreis, Milchreis und Griesbrei. Schon nach einem halben Jahr verschmähte er die Nestlemilch und trank nur noch Kuhmilch mit Fruchtsäften. Außerdem nahm er jetzt auch Bananen, Äpfel, Apfelsinen, Pflaumen, Pfirsiche und Kirschen an.



Abb. 2. „Chico“ untersucht alle eßbaren Dinge und sucht sich heraus, was ihm schmeckt. Aufn.: KURT WALTER

„Chico“ war außerordentlich anhänglich an seine Pflegeeltern, in deren Wohnung er frei herum lief. Nur während der Nacht wurde er in einen Käfig in der Küche gesteckt. In den Sommermonaten ging er mit Frau WALTER häufig durch den Zoo spazieren und tollte auf einer kleinen Wiese herum. Beim Spiel entfernte er sich jedoch niemals mehr als 10–15 m von seinen Pflegeeltern. Vielleicht ist aus dieser extremen Anhänglichkeit heraus zu verstehen, daß er während seines ganzen Aufenthaltes in Berlin nie auf einen Baum kletterte, obwohl wir ihn stets dazu ermunterten.

Herr WALTER konnte im Zusammenleben mit „Chico“ einige interessante Beobachtungen über die Lautäußerungen des Brüllaffen machen:

1. Wenn „Chico“ sich zufrieden fühlte, stieß er ein leises th-th-th aus.
2. Bei großer Freude warf er den Kopf mit rollender Bewegung von links nach rechts und rief dabei in langangehaltenen Tönen ouh-ouh-ouh.
3. Hielt man ihn gegen seinen Willen fest, ließ er ein durchdringendes Kreischen hören.
4. Wollte er sich bemerkbar machen, z. B. wenn er allein im Zimmer war, stieß er ein Gebrüll aus, das an Löwengebrüll erinnerte, nur entsprechend leiser war.
5. Bei Angst klang es in kurzen, kräftigen Tönen: hu-hu-hu.
6. In Wut stieß er das hu-hu-hu in längeren Abständen aus. Dabei sträubte er die Haare und ging in schrägem Vorwärtsgang zum Angriff über.

„Chico“ erreichte ein Höchstgewicht von $4\frac{1}{2}$ kg, eine Körperlänge von 36 cm und eine Schwanzlänge von 87 cm.

Während seines ganzen Aufenthaltes in Berlin war „Chico“ sehr anfällig für Bronchialkatarrhe. Seine Verdauung war ziemlich ungleichmäßig. Perioden normalgeformten Kotes wechselten immer wieder mit Diarrhoe oder Obstipation ab. Im allgemeinen war das Tier jedoch gesund und nahm auch regelmäßig zu. Im 2. Jahr seines Hierseins bekam er in Abständen von wenigen Wochen Fieberanfälle, mit 38–40° Fieber, die etwa 3 Tage andauerten. Er litt hin und wieder an Atemnot. Am 31. Dezember 1958 zeigten sich zum erstenmal Kreislaufschwäche und Cyanose. Am 20. Januar waren die Hinterextremitäten gelähmt, 2 Tage darauf griff die Lähmung auch auf die Vorhand über. Nach Gaben von Glucose, Combionta, Haematogen und Vitamin B 12 i. m. besserte sich „Chicos“ Zustand zusehends, und nach einem Monat war von der Lähmung nichts mehr zu sehen. Am 9. Juli 1959 stieg die Temperatur plötzlich auf 41,9°, das Tier wurde völlig apathisch, zeigte jedoch starke Schmerzempfindungen in der Kreuzgegend und war wiederum auf der Hinterhand gelähmt. Trotz aller Bemühungen (wiederum B 12, Combionta und Haematogen, zusätzlich Paraxin) besserte sich

„Chicos“ Befinden dieses Mal nicht, und am 16. August 1959 trat der Tod ein.

Die Todesursache war zweifellos eine akute Tympanie, die sich nach dem Genuß von viel Obst entwickelt hatte. Bei der Lähmung handelt es sich jedoch wahrscheinlich um irreparable Schäden am Nervensystem, die auf Grund einer Avitaminose entstanden waren.

„Chico“ war bei seinem Tode voll ausgewachsen. Der Kehlkopf war verknöchert, das Gebiß vollständig, die unteren Weisheitszähne gerade durchgebrochen.

Bei der Sektion, die Herr Dr. HEINZ-SIGURD RAETHEL durchführte, konnte er folgende Organmaße feststellen:

Darmkanal: 220 cm lang mit 17 cm langem, stark entwickeltem Caecum.

Leber: 120 g schwer; Höhe 7,5 cm; Länge 12 cm; Dicke 3 cm.

Gallenblase: länglich sackförmig; 6 cm lang.

Milz: 7 g schwer; dunkelrot; langzungenförmig; weich mit praller Kapsel und gewulsteten Rändern; Länge 7,5 cm; Breite 2,2 cm.

Nieren: ockerrötlich; 11 g und 15 g schwer; taubeneigroß; Länge 4,2 cm; Breite 3 cm.

Harnblase: taubeneigroß.

Herz: stumpfkegelförmig; 30 g schwer.

Gewicht des toten Brüllaffen: 3,6 kg.

Anschrift des Verfassers: URSULA und Dr. HEINZ-GEORG KLÖS, Berlin W 30, Zoologischer Garten

Ein Unterscheidungsmerkmal zwischen dem pazifischen Walroß *Odobaeus obesus* Illiger und dem grönländischen Walroß *O. rosmarus* L.

VON ALWIN PEDERSEN

Eingang des Ms. 19. 1. 1962

Die amerikanische Zeitschrift „Life“ bringt auf dem Umschlag ihrer Ausgabe vom 12. September 1960 eine Nahaufnahme von einer Bullenherde des pazifischen Walrosses. Beim Vergleichen dieses Fotos mit meinen eigenen Aufnahmen vom grönländischen Walroß wurde ich auf einen Unterschied aufmerksam, dem in seiner vollen morphologischen Ausdehnung am lebenden Tier, soweit mir bekannt, bisher keine Aufmerksamkeit geschenkt worden ist.

Es handelt sich dabei um die wesentlich größere vertikale Breite der Oberlippe des pazifischen Walrosses im Vergleich mit dem grönländischen Walroß. Dadurch werden die Nasenöffnungen beim pazifischen Walroß bis an die Oberseite des Kopfes gehoben, während sie beim grönländischen Walroß an der Vorderseite des Kopfes liegen. Der Unterschied ist deutlich auf den Fotografien zu erkennen.

Bei seinen eingehenden kraniologischen Vergleichen zwischen den beiden Walroßformen war schon J. A. ALLEN auf rein osteologischem Wege auf den Unterschied aufmerksam geworden. So schreibt ALLEN auf Seite 148 seiner History of North American Pinnipeds folgendes: „The chief external difference between the two species appears to consist in the shape of the muzzle and the size and form of the bristly nose-pad, which has a vertical breadth at least one-fourth greater than the

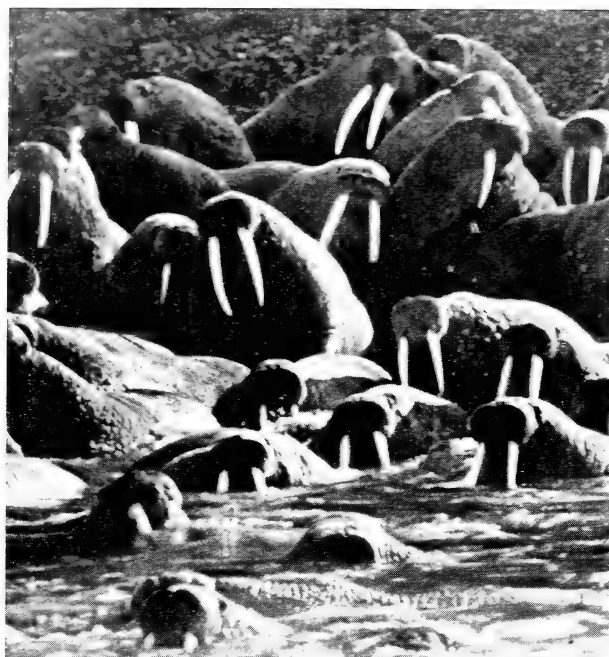


Abb. 1. Pazifische Walroßbullen an der Küste von Alaska. Man beachte die auf der Oberseite des Kopfes liegenden Nasenöffnungen; nach „Life“, September 1960



Abb. 2. Gönländischer Walroßbulle. Man sieht keine beulenartige Verdickungen, dagegen zahlreiche weiße Narben, die vermutlich von Parasiten herrühren; Aufn. A. PEDERSEN

Atlantic species“. Daß bei späteren Schädelvergleichen, wie sie u. a. von H. WINGE und E. MOHR an dem im Zoologischen Museum in Kopenhagen bzw. Hamburg vorhandenen Material vorgenommen wurden, diesem Unterschied keine Beachtung geschenkt wurde, dürfte darauf beruhen, daß sich seine hervortretende morphologische Auswirkung nur am lebenden Tier erkennen läßt. — Nachdem die Fotos den Unterschied gezeigt haben, ist es leicht, an ALLENS Kopfzeichnungen auf Pag. 153 seiner vorgenannten Publikation das Kennzeichen des pazifischen Walrosses, d. h. die größere vertikale Breite der Oberlippe und die auf der Oberseite des Kopfes liegenden Nasenöffnungen, zu erkennen.

Noch eine andere Eigenart des pazifischen Walrosses geht aus dem „Life“-Foto hervor, und zwar sind das die beulenartigen Verdickungen an der Brust und an den Halsseiten, die an allen Stücken, auf deren Unterseite das Licht fällt, ganz besonders aber an den im Vordergrund im Wasser liegenden Bullen deutlich hervortreten. Schon H. W. ELLIOTT hat auf diese bis zu faustgroßen Beulen aufmerksam gemacht. Die einzelnen Beulen sollen durch deutliche Rillen voneinander getrennt sein, wie J. A. ALLEN dies auf seiner Zeichnung auf



Abb. 3. Grönländische Walroßbullen. Man beachte die an der Vorderseite des Kopfes liegenden Nasenöffnungen; Aufn.: A. PEDERSEN

Pag. 153 zeigt. Beim grönländischen Walroß kommen diese beulenartigen Verdickungen nicht vor oder sie sind so schwach angedeutet, daß sie als solche kaum zu erkennen sind. (Nur Bullen haben diese Beulen, weshalb ihnen ein sekundärer Geschlechtscharakter zugelegt wird.)

Besonders erwähnt sei noch, daß im Vorhergehenden nur von der grönländischen und der damit identischen nordostamerikanischen Population des atlantischen Walrosses als Vergleich mit dem pazifischen Walroß die Rede ist.

Literatur

ALLEN, J. A. (1880): History of North American Pinnipeds; Washington. — ELLIOTT, H. W. (1888): Alaska og Sælørne; Christiania. — MOHR, E. (1952): Die Robben der europäischen Gewässer; Frankfurt/Main. — WINGE, H. (1902): Grønlands Pattedyr; København.

Anschrift des Verfassers: ALWIN PEDERSEN, Holte, Østre Paradisvej 51, Dänemark

Eine seltene Farbanomalie beim Feldhasen, *Lepus europaeus* Pall. 1778

VON MICHAEL STUBBE

*Aus der Arbeitsgemeinschaft für Jagd- und Wildforschung der Deutschen Akademie
der Landwirtschaftswissenschaften zu Berlin*

Eingang des Ms. 18. 8. 1961

Wie bei den meisten Wildsäugetieren, so sind auch bei den Lagomorpha hin und wieder Farbabweichungen des Felles beschrieben worden. Gemessen an der Häufigkeit und den jährlich hohen Abschufzahlen von Hasen ist jedoch die Anzahl der bekannt

gewordenen Farbanomalien im Vergleich zu anderen Säugetiergruppen relativ gering. Aus dem Jahrbuch der Deutschen Jägerschaft von 1936 bis 1940 ergeben sich für Deutschland folgende Streckenergebnisse:

1935/36 : 2 741 994	1938/39 : 2 332 196 (ohne Ostmark und Sudetenland)
1936/37 : 2 948 839	1939/40 : 2 811 795
1937/38 : 2 279 218	

Die Ursachen für die geringe Häufigkeit an bekannt gewordenen Farbmутanten können verschieden sein. Über Mutationsraten ist beim Hasen, der kaum in großen Zahlen gezüchtet werden kann, nichts bekannt. Geringe Abweichungen der Fellfarben, also Kleinmutationen, können übersehen worden sein, oder sie sind nicht beschrieben worden. Es ist nicht ohne weiteres anzunehmen, daß die Mutationsrate des Hasen niedriger ist als die des Wildkaninchens, von dem Farbanomalien und Schattierungen der Fellfarbe wesentlich häufiger bekannt geworden sind. Unterschiede in Biotop und Lebensweise werden für die Erhaltung der Mutanten von entscheidender Bedeutung sein. Der Hase als Bewohner der offenen Feldflur ist sicherlich in stärkerem Maße als das am Wald- oder Gehölzrand in Höhlen lebende Kaninchen der natürlichen Selektion aller Farbabweichungen durch Feinde verschiedener Art ausgesetzt, bevor sie vom Menschen entdeckt werden. Der Feldhase lebt nicht im Familienverband, die Kaninchenfamilie dagegen ermöglicht die Paarung von Heterozygoten und damit die immer neue Manifestierung von Mutationen.

Den weit in der Literatur, vornehmlich in der mehr populären Jagdliteratur, verstreuten Angaben über Abweichungen der Fellfarbe beim Feldhasen kann nunmehr ein kurzer Bericht über eine seltene flavistische Mutante hinzugefügt werden (Abb.).



Anfang April 1960 wurde im Wildforschungsgebiet Fallstein, Kreis Halberstadt, zwischen den Orten Deersheim und Hessen ein gelb-brauner Hase beobachtet, der in seinem Verhalten gegenüber den normal gefärbten Artgenossen keine Abweichungen zeigte. Er wurde mehrfach in Gemeinschaft mit anderen Hasen gesehen, zeigte die gleichen Fluchtreaktionen wie diese, war jedoch mehrfach durch seine auffallend helle Fellfarbe aus weiter Entfernung mit dem Glas in der Sasse zu erkennen. Am 3. Mai 1960 konnte das Exemplar von dem Wissenschaftlich-Technischen Bearbeiter des Wildforschungsgebietes, Revierförster OTTO HAAG, Deersheim, für die wissenschaftliche Auswertung erlegt werden. Der völlig ausgewachsene Rammler kann als flavistische Mutante angesehen werden. Ohrspitzen, Schwanzoberseite und Grannenhaare zeigen keine dunkle Pigmentierung. Das schwarze Pigment fehlt völlig. Das Fell zeigt eine fahle, gelblich-bräunliche bis isabellfarbene Tönung mit Ausnahme der Bauch- und Schwanzunterseite, die normal weiß gefärbt sind. Nacken und Halsunterseite sind etwas bräunlicher. Die Farbe der Augen wies keine Abweichungen gegenüber normal auf.

Gesamtgewicht und Körpermaße sowie Gewicht einiger Organe waren:

Gesamtgewicht:	3522,0 g	Herz:	42,0 g
Kopf-Rumpflänge:	565 mm	Milz:	1,5 g
Schwanzlänge:	81 mm	Niere links:	9,8 g
Hinterfußlänge:	135 mm	Niere rechts:	9,0 g
Ohrlänge:	102 mm	Hoden links:	16,5 g
Leber:	114,5 g	Hoden rechts:	16,5 g

Der Anfang Mai 1960 erlegte Hase war also völlig ausgewachsen, eine genaue Altersbestimmung war nicht möglich. Das Stroh'sche Zeichen war nicht mehr zu erkennen. Wahrscheinlich handelt es sich um ein 1959 gesetztes Exemplar.

Es erhebt sich die Frage, wieweit die Mutationen der Fellfarbe des Feldhasen in Analogie gesetzt werden können zu den zahlreichen genetisch analysierten Fellfarben der Rodentia und Lagomorpha, die als Parallelmutationen zu werten sind und von denen zum Teil Serien multipler Allele bekannt geworden sind. Wenngleich es sich dabei nur um die Feststellung einer phänotypischen Gleichheit oder Ähnlichkeit handeln kann, erscheint es doch zweckmäßig zu überprüfen, ob und wieweit beim Hasen analoge Farbänderungen des Felles bekannt geworden sind. Erschwert wird auch hier eine solche Untersuchung, wie bei vielen anderen genetischen Objekten, durch die sehr uneinheitliche Symbolgebung für die mutierten Allele, aber auch durch die sehr kurzen und unvollkommenen Beschreibungen der Farbabweichungen beim Hasen.

In Tab. 1 sind die bei der Haus- und Feldmaus und beim Hauskaninchen bekannt gewordenen Farbmutationen zusammengestellt. Aus dieser Tabelle ist zu entnehmen, daß die von mir beschriebene Mutante des Feldhasen dem von R. ROBINSON (1958) beschriebenen Allel des Hauskaninchens „non extension of black“, Symbol e, in seiner phänotypischen Ausprägung am nächsten kommt. ROBINSON beschreibt dieses Allel folgendermaßen: „The non-extension of black gene produces when homozygous, ee, a yellow rabbit with a white belly. It is as if almost the entire black pigmentation had been inhibited in the animal.“ Mehr kann über unsere Mutante nicht ausgesagt werden.

Versuchen wir aber die mir aus der Literatur bisher bekannt gewordenen Mutanten der Fellfarbe des Feldhasen zu ordnen, so ergibt sich folgendes:

1a. albino (Symbol: c)

FRAGUGLIONE (1959) erwähnt folgende Fälle:

- a Ein Exemplar erlegt 1945 bei Saurat Bezirk von Prat Communal (Ariège), im Besitz des Naturgeschichtsmuseums von Toulon.

Tabelle 1

Die Färbungsmutationen bei Feldmaus, Hausmaus und Hauskaninchen

(nach F. FRANK u. K. ZIMMERMANN, H. GRÜNEBERG, H. NACHTSHEIM, R. ROBINSON, P. B. SAWIN)

Feldmaus (<i>Microtus arvalis</i> Pall.) Mutante	Symbol	Hausmaus (<i>Mus musculus</i> L.) Mutante	Symbol
Chinchilla	c ^{ch}	Full colour	C
Intense chinchilla	c ⁱ	Intense chinchilla	c ⁱ
Albino	c	Chinchilla	c ^{ch}
		Extreme dilute	c ^e
		Albino	c
Normalfärbung	A ^w	Yellow	A ^y
schwarz, black	a	White-bellied agouti	A ^w
		Grey-bellied agouti	A
		Black-and-tan	a ^t
		Non-agouti	a
Elfenbein, ivory	i	Brown	b
		Cordovan	b ^c
		Light	L ^t
		maltese dilution	d
		dilute lethal	d ^l
		leaden	ln
		misty	m
		taupe	tp
Rotäugig hell (pink-eyed dilution)	p	pink-eyed dilution	p
		ruby	p ^r
		pallid	pa
		ruby-eye	ru
		pearl	pe
Silber, silver	si	silver	si
		Tabby	Ta
		Mottled	Mo
		Brindled	Br
		Tortoiseshell	To
Rezessive Scheckung (piebald spotting)	s	piebald	s
Dominante Scheckung (dominant spotting)	W	Dominant spotting	W
		Dominant viable allele	W ^o
		Spotch	Sp
		belted	bt
		ruby-spotted	
		Ragged	Ra
		crinkled	cr
		matted	ma
		Varitint-waddler	Va
		grey-lethal	gl
		microphthalmia	mi
		White	Mi
		Tail-short	Ts
		siderocyte anaemia (flexed)	f
Farbmosaike		Colour mosaics	

Fortsetzung

Tabelle 1

Hauskaninchen (<i>Oryctolagus cuniculus</i> L.) Mutante	engl. Symbol	Mutante	deutsches Symbol
Full colour	C	Vollpigmentierung	A
Dark chinchilla (c ^{ch d})	c ^{ch 3}	Dunkelchinchilla	a ^d
Medium chinchilla (c ^{ch m})	c ^{ch 2}	Chinchilla	a ^{ch i}
Light chinchilla (c ^{ch l})	c ^{ch 1}	Marder	a ^m
Himalayan	c ^h	Russe	a ⁿ
Albino	c	Albino	a
Agouti	A	Wildfarbig	G
Tan pattern	a ^t	Lohfarbig	g ^o
Non-agouti	a	Nichtwildfarbig	g
Black	B	Schwarz	C
Brown (chocolate)	b	Braun	c
Dominant Black	E ^D	Dunkeleisengrau	B ^{c e}
Steel	E ^S	Eisengrau	B ^e
Normal extension	E	Schwarz	B
Japanese Brindling	e ^J	Japaner	b ^j
Non extension of Black	e	Gelb	b
Intense	D	Schwarz	D
Dilute	d	Blau	d
		„normales“ Gelb	Y
		Gelbverstärker	y
Normal band	W	„normales“ Band	W
Wide band	w	weites Band	w
Unspotted	Du	Nichtscheckung	S ₁ , S ₂ , S ₃
White Dutch	du ^w	Holländerscheckung	s ₁ , s ₂ , s ₃
Dark Dutch	du ^d		
English (spotted)	En	Englische Scheckung	K
Unspotted	en	Nichtscheckung	k
Self-colored	V	Pigmentierung	X
Self-white (eyes blue)	v	Weißer Wiener	x
Colour mosaics		Farbmosaik	

- b Zwei Exemplare (♂ ♂) erlegt 1955 bei Senden Westf., (Gewicht 3750 g), und Neufelderkoog.
- c Zwei Exemplare erlegt 1932 in Breitenbrunn und 1938 in Merkenstein (Berichterstatte K. ZALESKI).

STRATTON sah 1956 bei Winchester (England) einen albinotischen Hasen.

1 b. *Chinchilla* (Symbol: *c ch*)

PRAWOCHENSKI (1935) berichtet über ein Exemplar (♀), das bei Krakow erlegt wurde,

2. *Weiß oder weißlich, mit normal gefärbten Augen, graue Ohrspitzen*

HILZHEIMER (1908) erwähnt „silbergraue Hasen“ aus Süddeutschland (♂ aus Mössingen und ♂ aus Ulm).

FRAGUGLIONE (1959) erwähnt folgende Fälle:

- a Ein Exemplar erlegt 1956 am Mont de Juniville, La Neuville en Fourne a Fuy, Ardennen (Gewicht 3100 g).
 - b Ein Exemplar erlegt 1957 am Mont de Germiny, Ardennen, (♂, Gewicht 3000 g).
- KOENEN (1956) berichtet von mehreren Exemplaren bei Jünkerath, Eifel.
v. BRAUNSCHWEIG (1960) beschreibt ein Exemplar (♀) aus dem Kreis Gandersheim.

3. *Schwarz oder schwärzlich in verschiedenen Abstufungen* (Symbol *a* oder *B*)

FRAGUGLIONE (1959) erwähnt folgende Fälle:

- a Ein Exemplar (♂) bei Krems, Österreich.
- b Zwei Exemplare (♂ u. ♀) erlegt 1870 bei Ratieville, im Besitz des Naturgeschichtsmuseums von Rouen.

HILZHEIMER (1911) erwähnt folgende Fälle:

- a Zwei Exemplare erlegt 1909 bei Großenhain i. Sa.
- b Ein Exemplar erlegt 1916 im Revier Kreuzberg (Werra) Thürig.

HILZHEIMER berichtet auch über wiederholte Beobachtungen von schwarzen Hasen im Gouvernement Kasan, Kreis Swijagssk.

MÜLLER-USING (1934) beschreibt ein Exemplar, gefangen 1753 bei Wittenberg von Fürst Friedrich Eugenius von Anhalt (Gemälde im Jagdschloß Grunewald).

SCHMIDHUBER (1934) erwähnt ein Exemplar, erlegt 1927 bei Isingen, Kreis Sulz.

Das Zoologische Institut der Martin-Luther-Universität Halle Saale besitzt ein Exemplar, erlegt in der Umgebung von Ostrau bei Halle.

Auch bei *Lepus americanus virginianus* und *Lepus timidus* wurden mehrfach melanistische und albinotische Formen beschrieben. Schwarze Schneehasen (*Lepus timidus*) werden in Schweden „Trollharar“ (Zauberhasen) genannt.

4. *Gelb bis gelb-braun* (Symbol: *e*)

FRAGUGLIONE (1959) erwähnt zwei Fälle, erlegt bei Luzeret (Indre).

STUBBE (1962) beschreibt ein Exemplar (♂), erlegt bei Deersheim.

5. *Rötlich-braun*

OBERTHUR (1947) beschreibt ein Exemplar (zit. nach FRAGUGLIONE [1959]).

6. *Schecken* (Symbol: *W*)

MOHR (1954) erwähnt ein Exemplar aus dem Handewitter Gehege bei Flensburg.

Ein schwer einzuordnendes Exemplar hat noch HILZHEIMER (1906, zit. nach KOENEN, 1956) beschrieben. Bei KOENEN heißt es:

„HILZHEIMER (1906) beschrieb einen Hasen, dem Deckhaar und Sinneshaare fehlten. Das Exemplar war auf dem Rücken tiefschwarz, hatte graue Oberschenkel mit etwas Schwarz auf der Pfotenoberseite, schmutzig rostfarbene Vorderläufe, Schulterblätter und Halsseiten. Die Körperseiten waren nach der Schulter zu weiß, nach hinten, wo die schwarze Rückenschabracke weit hinabreichte, graubraun. Der Bauch, die Kehle und die Innenseiten der Beine waren weiß, der Hals bräunlich angeflogen, der Nacken violettbraun, Backen und Gesicht vor den Augen braun bis rostfarben, die Stirn schwarz, Löffel und Schwanz wie gewöhnlich gefärbt.“

Insgesamt sind also bisher sechs Gruppen von Farbmutationen des Feldhasen bekannt geworden, die gleiche oder ähnliche Phäne bedingen, wie sie bei Feld- und Hausmaus und beim Hauskaninchen beschrieben wurden.

Literatur

- ALDOUS, C. M. (1939): A melanistic snowshoe hare from Maine; *Jl. Heredity*, 30. — ANON (1917): Ein schwarzer Hase; *Zoologischer Beobachter*, 58, p. 182. — BRAUNSCHWEIG, A. v. (1960): Chlorochronismus beim Hasen; *Zft. Jagdwissenschaft*, 6, p. 59. — FORSELL, G. W. (1908): Albinotisches Exemplar von *Lepus timidus* L.; *Meddel. Soc. Fauna et Flora Fennica*, 34, p. 16. — FRAGUGLIONE, D. (1959): Les anomalies du pelage chez les lievres commun et variable; *Diana*, 4, p. 57. — FRANK, F., und ZIMMERMANN, K. (1957): Färbungs-Mutationen der Feldmaus (*Microtus arvalis* Pall.); *Z. Säugetierkde.* 22, 87–100. — GRÜNEBERG, H. (1952): *The Genetics of the Mouse*, 2. ed. — GRÜNEBERG, H. (1956): An Annotated Catalogue of the Mutant Genes of the House Mouse; *Medical Research Council Memorandum No. 33*. — HILZHEIMER, M. (1908): Die Hasenarten Europas; *Jahresh. vaterl. Naturkde. Württemberg*, 64, p. 382–419. — HILZHEIMER, M. (1911): Von Blasius bis Trouessart; *Zoolog. Beobachter*, 52, p. 33. — *Jahrbuch der Deutschen Jägerschaft*, 1936–1940. — KOENEN, H. (1956): Der Feldhase; *Neue Brehmbücherei*, Heft 169. — KRUMBIEGEL, I. (1954): *Biologie der Säugetiere*; Bd. 1. — MÜLLER-USING, D. (1934): *Der Deutsche Jäger*; 379. — MOHR, E. (1954): *Die freilebenden Nagetiere Deutschlands und der Nachbarländer*; 3. Aufl. — NACHTSHEIM, H. (1949): *Vom Wildtier zum Haustier*; 2. Aufl. — PACLT, J. (1958): *Farbenbestimmung in der Biologie*. — PRAWOCHENSKI, P. (1935): Chinchilla mutation in the wild hare; *Jl. Heredity*, 26. — REINIG, W. F. (1937): *Melanismus, Albinismus und Rufinismus*. — ROBINSON, R. (1958): *Genetic studies of the rabbit*; *Bibliographia Genetica*, 17, 229–558. — SAWIN, P. B. (1955): *Recent Genetics of the Domestic Rabbit*; *Advances in Genetics*, 7, 183–226. — SCHMIDHUBER, (1934): Ein schwarzer Hase; *Der Deutsche Jäger*, 490. STRATTON, M. (1956): An albino hare; *The Field*.

Anschrift des Verfassers: MICHAEL STUBBE, Gatersleben / Bez. Halle, Schmiedestraße 1

Über ein Spiel bei *Okapia johnstoni*

VON FRITZ WALTHER

Aus dem Zoologischen Garten Basel, Direktor: Dr. E. M. Lang

Eingang des Ms. 20. 6. 1961

Bei einem Besuch im Zoologischen Garten zu Basel machte mich Herr Direktor Dr. E. M. LANG auf ein merkwürdiges Spiel aufmerksam, das der dort geborene, damals halbjährige Okapi-Jungbulle regelmäßig mit seinem Vater aufführte, sobald man die beiden zusammenließ.



Abb. 1. Der Jungbulle stößt den Vater hinterm Ellbogen mit der Schnauze an. — Abb. 2. Er nimmt — etwas übertrieben — die Imponierhaltung ein. — Abb. 3. Auf der Flucht trägt sich der Altbulle in der normalen Haltung eines galoppierenden Okapis. — Abb. 4. Der Jungbulle verfolgt ihn in fast dauernd überstreckter Haltung. — Abb. 5. Beide Tiere sind stehen-geblieben, der Junge hat seine Kehle über den Halsansatz des Alten geschoben. Dann gehen beide auf die Carpalgelenke nieder. — Abb. 6. Im Zeitlupentempo lassen sie sich weiter nieder.

Da Herr Dr. LANG und seine Gattin, denen an dieser Stelle sehr herzlich gedankt sei, mir ferner noch ihre in Epulu gedrehten Okapi-Filme zeigten, ist es mir im Verein mit früheren, am Frankfurter Okapi-Paar gemachten Studien (F. WALTHER, 1960) möglich, eine Deutung dieses in der Tat sehr auffälligen Spieles zu versuchen.

Im allgemeinen kamen damals der Baseler Altbulle oder der Jungbulle mit seiner Mutter



7



8



9



10



11



12

Abb. 7. Der Hals des Jungbullen gleitet auf dem Nacken des Alten nach vorn. — Abb. 8. Schließlich liegen beide, wobei der Junge weiterhin den Hals des Alten „niederhält“. — Abb. 9. Der Junge erhebt sich in Imponierhaltung, der Alte verharrt in „Unterwerfungshaltung“. — Abb. 10. Der Sohn geht hinten um den unverändert liegenden Vater herum. — Abb. 11. Er steht schließlich imponierend neben ihm. — Abb. 12. Gegenseitiges Belecken beendet das Spiel.

wechselweise tagüber ins Außengehege. Nachts standen sie getrennt in benachbarten Boxen im Stall.

Am Nachmittag des 16. IX. 1960, da man die Tiere für mich zusammenließ, war zunächst der Alte allein draußen. Vom Erscheinen der Mutter mit dem Jungen bis zum Ende des Spieles, wonach Vater und Sohn sich nicht mehr sonderlich für einander interessierten, der Alte sich vielmehr werbend um das Weibchen bemühte, vergingen 40 Minuten.

Protokoll (dazu Abb. 1–12): Mutter und Sohn betreten das Außengehege. Der Altbulle kommt heran und kontrolliert das Weibchen anal. Gleich darauf streckt der Junge Kopf und Hals waagerecht nach vorn und zieht in dieser Haltung zu dem Alten, der im Schritt vor ihm ausweicht und ab und zu stehenbleibt. Der Junge stößt ihn am Vorderbein, am Ellenbogen (Abb. 1), in der Weiche, an Penis und Scrotum mit der Nase an, wobei er zeitweilig rechtwinklig, einmal auch umgekehrt parallel zum Alten steht. Dann biegt er den Hals immer stärker U-förmig durch, reckt die Nase immer höher und steht schließlich, Hals und Kopf steif schräg-aufwärts gerichtet, seitlich neben dem Vater (Abb. 2). Nachdem er einmal in diese Haltung „eingeklinkt“ ist, findet er nicht mehr heraus und läuft den sich entziehenden Alten immer aufs neue so an.

Als er wieder einmal frontal dem Vater entgegenkommt, reißt dieser plötzlich herum und „flieht“. Der Junge setzt ihm nach. Beide drehen eine ganze Weile Runden. Der Alte trägt sich dabei in der normalen Haltung eines galoppierenden Okapis (Abb. 3), der Junge hat fast ständig den Hals durchgebogen und die Nase hochgereckt (Abb. 4).

Plötzlich bleibt der Alte aus dem Galopp heraus in der Mitte des Geheges stehen. Der Junge holt seitwärts auf, steht jetzt ebenfalls und hält den vorgestreckten Kopf über den Nacken des erwachsenen Tieres hinweg, so daß er dessen Halsansatz mit der Gegend seiner Kehle berührt. Soweit ich erkennen kann, hat er nur ganz locker aufgelegt und übt keinerlei Druck aus. Fast im gleichen Augenblick beginnt der Alte vorn niederzugehen, und der Junge folgt ihm in der Bewegung (Abb. 5). Im Zeitlupentempo lassen sich beide fast gleichzeitig nieder (Abb. 6). Es sieht so aus, als würden sie durch eine unsichtbare Hand zentimeterweise heruntergedrückt. Der Alte streckt dabei Hals und Kopf waagerecht vor, der Junge bleibt in seiner Haltung.

Wie beim normalen Hinlegen von Paarhufern üblich, setzen dann zunächst die Hinterkeulen beider Tiere auf dem Boden auf, während sie sich vorn noch in den Carpalgelenken aufstützen. In diesem Augenblick gleitet die Kehle des Jungen vom Halsansatz des Vaters nach oben bis zu dessen Genick (Abb. 7). Der Alte hat seinen Hals etwas geneigt, seine Nase zeigt jetzt zum Boden. Beide gehen endgültig, also auch vorn, nieder und bleiben in dieser Stellung liegen (Abb. 8).

Nach einer Weile erhebt sich der Junge und steht umgekehrt parallel neben dem Alten (Abb. 9), zieht langsam hinten um ihn herum (Abb. 10) und steht schließlich auf der anderen Seite gleichgerichtet neben ihm (Abb. 11).

Während dieses ganzen Geschehens hielt der Junge Kopf und Hals unentwegt nach vorn-oben gerichtet, der Alte behielt den Hals bogenförmig gekrümmt mit zu Boden weisender Nase.

Schließlich macht der Sohn noch ein paar Schritte nach vorn und senkt Kopf und Hals zur Waagerechten. Der Vater erhebt das Haupt, und beide berühren und belecken einander an der Schnauze (Abb. 12). Dann steht der Alte auf, und das Spiel ist zu Ende.

Im folgenden lief der Junge den Alten zwar noch mehrfach in der beschriebenen Haltung von hinten her an, dieser schaute sich aber jedesmal nur ganz kurz um, ging nicht weiter darauf ein und widmete sich dem Weibchen.

Besprechung: Haltung und Verhalten des Jungbullen ließen zunächst an eine Appetenz zum Säugen denken. Eine klare Unterscheidung davon war von dem Augenblick an gegeben, da er Kopf und Hals nach vorn-oben richtete, die Nase also deutlich über die Rückenlinie des Vaters hob und nicht mehr mit der Schnauze gegen dessen Körper stieß.

Die nach vorn-oben gereckte Haltung des Jungbullen ist identisch mit der eines erwachsenen Bullen in der „Überlegenheitsdemonstration“ während des Paarungszeremonielles (F. WALTHER, 1960). Es handelt sich also um eine Imponiergeste. Offen-

sichtlich verstand sie auch der Altbulle so und beantwortete sie bei frontaler Darbietung sinngemäß durch Flucht.

Nun werden gerade gereifte Instinkthandlungen im Augenblick des „Findens“ und „Übens“ von kindlichen und jugendlichen Individuen häufig übertriebener, anhaltender und öfter ausgeführt als von Erwachsenen. Durch die Flucht des Vaters mag im vorliegenden Falle noch beim Jungbullen so etwas wie ein „Erfolgsenerlebnis“ hinzugekommen sein. Aus all dem läßt sich sein Verharren in dieser Haltung erklären.

Das Flucht- und Verfolgungsspiel ergibt sich dann als Konsequenz. Beim Hinlegen ging die Initiative deutlich vom Alten aus. Es fragt sich, in welchen Situationen sich Okapis hinlegen — außer der normalen Ruhe, um die es sich hier offensichtlich nicht handelte. Wir kennen deren zwei. Wie E. M. LANG (1956 a und b) beschrieb, kann dies bei intensivem Markieren oder, wie B. GRZIMEK (1958) beobachtete, als Demutstellung der Fall sein.

Markieren scheidet im vorliegenden Falle aus, da dazu eine bestimmte Schwanzhaltung gehört (E. M. LANG, 1956 a und b), die hierbei nicht auftrat, und sich die Okapibullen dazu nur hinten vollständig niederlassen, vorn jedoch deutlich auf den Carpalgelenken hochgestützt bleiben, was in den genannten Filmen E. M. LANGS einwandfrei zu sehen war. Es bleibt also nur das Demutliegen übrig. B. GRZIMEK (1958) sagt, daß sich Okapis in dieser Situation lang hinlegen, d. h. also Kopf und Hals der Länge lang auf den Boden legen. Entsprechendes ist mir von der Demutstellung verschiedener Antilopen bekannt. Jedoch weiß ich gleichfalls durch diese Beobachtungen, daß dort — bei wahrscheinlich nicht ganz 100prozentiger Unterwerfung — auch Abwehrgesten mit Hals und Kopf dabei vorkommen. Dies trifft offensichtlich auch auf das Okapi zu, denn in den Filmen von E. M. LANG warf sich ein Weibchen zur Demutstellung nieder und hielt dabei Hals und Kopf senkrecht zum Himmel gerichtet, also eine Geste, die als schwache Drohgeste, häufig mit Abwehrcharakter (F. WALTHER, 1960) bekannt ist. (H. PILTERS, 1954, interpretierte die gleiche Haltung beim Lama im nämlichen Sinne). Das waagerechte Vorstrecken von Hals und Kopf tritt im Paarungszeremoniell des Okapi, namentlich beim Weibchen, als schwache Drohgeste auf. Ebenso neigt das Weibchen als Antwort auf Kopf-Hals-nach-vorn-oben-Strecken des Bullen die Nase bei gebogenem Hals zur Erde. Obgleich auch dies an eine Drohhaltung (Kopf-tief-Drohen) erinnert, ist die Inferiorität in diesem Zusammenhang doch deutlich. Nach N. TINBERGEN (1959) können ja überhaupt schwache Drohformen leicht die Bedeutung von Demutstellungen annehmen. Somit sprechen auch die beiden Kopf-Hals-Haltungen des Baseler Altbullen durchaus für ein Demutliegen.

Die Orientierung der Tiere zueinander, sowie die Kopf-Hals-Haltungen des Jung- und des Altbullen sind — wie gesagt — identisch mit den Gesten des Bullen und des Weibchens in der „Überlegenheitsdemonstration“ während des Paarungszeremoniells (F. WALTHER, 1960), wobei also hier der Jungbulle die Rolle des (überlegenen) Männchens, der Alte die des (unterlegenen) Weibchens angenommen hat. Freilich legten sich die Tiere bei der Werbung nicht hin. Als ich seinerzeit diese „Figur“ im Paarungszeremoniell sah, hatte ich den Verdacht, es könne ein aufs äußerste ritualisierter, gewissermaßen in die Ebene des Ausdrucks übertragener Halskampf (F. WALTHER, 1958) sein. Ich wagte das damals nicht auszusprechen, da ich außer diesem subjektiven Eindruck keine Beweise dafür bringen konnte. Was aber Alt- und Jungbulle nun bei diesem Spiele machten, war ein — wenn auch mehr symbolischer — Halskampf, der sogar bis zu der uns aus Tylopodenkämpfen (H. PILTERS, 1956) bekannten Endphase, dem Niederlegen, durchgespielt wurde.

Die Schlußfigur — Jungbulle in Imponierhaltung stehend neben dem in Demuthaltung liegenden Alten — könnte man, ähnlich wie das entsprechende Verhalten im Paarungszeremoniell, als „Überlegenheitsdemonstration“ bezeichnen. Typischerweise beendete ein zärtlich-beschwichtigendes gegenseitiges Nasenbelecken das Spiel.

Zahlreiche Merkmale, die M. MEYER-HOLZAPFEL (1956) und I. EIBL-EIBESFELDT (1950) als typisch für Spiele anführen, kennzeichnen das Gesamtgeschehen eindeutig als Spiel, z. B. spontaner Beginn, Ausgehen der Initiative vom Jungtier, Fehlen des spezifischen Ernstbezuges, Erhaltenbleiben der sozialen Hemmungen, Rollentausch usw.

Zum Rollentausch bleibt noch ein Wort zu sagen. Bei Abhandlungen über das Spiel wird meist der Rollenwechsel — z. B. zwischen Verfolger und Verfolgtem — betont, weniger jedoch, daß ein Stärkerer die Rolle des Unterlegenen sozusagen freiwillig übernimmt und während des ganzen Vorganges beibehält. M. MEYER-HOLZAPFEL (1956) erwähnt entsprechendes bei spielerischen Kämpfen zwischen Mutter und Kind (nennt allerdings auch das Beispiel eines Gibbon-Vaters in diesem Zusammenhang) und führt dies auf eine extreme Angriffshemmung des Elterntieres zurück.

Bemerkenswert an dem geschilderten Spiel ist nun, daß es beim Okapi nach all unserm Wissen (A. GIJZEN, 1959) keine Vater-Mutter-Kind-Familie gibt, die Aufzucht der Jungtiere vielmehr allein den Weibchen obliegt und die Bullen sich nicht um ihren Nachwuchs kümmern. Das Verhalten des Baseler Bullen läßt sich also sicher nicht aus einer Eltern-Reaktion verstehen und nur durch ein Ansprechen auf den Kleineren, Jüngeren, Schwächeren interpretieren. Gerade daß ein Stärkerer im Spiel die Rolle des Unterlegenen übernimmt und beibehält, wie umgekehrt der in Wirklichkeit Schwächere den Überlegenen mimt, scheint mir kein Einzelfall und für soziale Kampfspiele außerordentlich charakteristisch zu sein.

Bekanntlich hatte K. GROOS (1896) die Spiele der Tiere als Vorübungen von Instinkthandlungen aufgefaßt. F. J. BUYTENDIJK (1933) trat dem entgegen, und andere Autoren schlossen sich in diesem Punkte mehr oder weniger BUYTENDIJKs Auffassung an. G. BALLY (1945) und M. MEYER-HOLZAPFEL (1956) äußern sich dagegen in der Frage „inwiefern unreife Instinkthandlungen und Spiele von Jungtieren, die in den Bahnen von Instinkthandlungen verlaufen, identisch sind oder nicht“ wieder vorsichtiger und lassen sie offen. Im vorliegenden Falle ist nun eine reifende Instinkthandlung, das Drohimponieren, und eine Form der sozialen Auseinandersetzung, die „Überlegenheitsdemonstration“ bzw. der ritualisierte Halskampf, ganz offensichtlich spielerisch geübt worden, so daß man meinen möchte, K. GROOS habe doch nicht so unrecht mit seiner Auffassung gehabt.

Abschließend sei noch auf die seltene Konsequenz hingewiesen, mit der beide Partner bei diesem Spiel einige Vitalszenen — Imponieren, Flucht und Verfolgung, ritualisierter Halskampf, Überlegenheitsdemonstration und Verharren in Demutstellung, Ende der Auseinandersetzung durch Beschwichtigung — durchgespielt haben.

Zusammenfassung

Es wird ein Spiel zwischen einem erwachsenen Okapi-Bullen und seinem halbjährigen Sohn im Zoo Basel beschrieben. Es handelte sich um einen stark ritualisierten Halskampf, in dem der Altbulle konsequent die Rolle des unterlegenen Partners spielte.

Summary

A play between an adult male Okapi and his six months old son at the Zoo Basel is described. Obviously father and son showed in their play a very ritualized neck fight, the father consistently playing the defeated one.

Literatur

BALLEY, G. (1945): Vom Ursprung und von den Grenzen der Freiheit. Eine Deutung des Spiels bei Tier und Mensch. Basel. — BUYTENDIJK, F. J. (1933): Wesen und Sinn des Spiels. Berlin. — EIBL-EIBESFELDT, I. (1950): Über die Jugendentwicklung des Verhaltens eines männlichen Daches (*Meles meles* L.) unter besonderer Berücksichtigung des Spieles. Z. Tierpsychol. 7, 327–355. — GIJZEN, A. (1959): Das Okapi. Die neue Brehm-Bücherei, 231. Wittenberg-Lutherstadt. — GROOS, K. (1896): Die Spiele der Tiere. Jena. — GRZIMEK, B. (1958):

Über das Verhalten von Okapi-Müttern. Säugetierk. Mitt. 6, 28–29. — LANG, E. M. (1956a): Haltung und Brunft von *Okapia* in Epulu. Säugetierk. Mitt. 4, 49–52. — Ders. (1956b): Einige Beobachtungen an *Okapia johnstoni*. Acta tropica 13, 254–258. — MEYER-HOLZAPFEL, M. (1956): Das Spiel bei Säugetieren. Handbuch der Zoologie VIII, 10 (5), 1–36. — PILTERS, H. (1954): Untersuchungen über angeborene Verhaltensweisen bei Tylopoden, unter besonderer Berücksichtigung der neuweltlichen Formen. Z. Tierpsychol. 11, 213–303. — Ders. (1956): Das Verhalten der Tylopoden. Handbuch der Zoologie VIII, 10 (27), 1–24. — TINBERGEN, N. (1959): Einige Gedanken über „Beschwichtigungsgebärden“. Z. Tierpsychol. 16, 651–655. — WALTHER, F. (1958): Zum Kampf- und Paarungsverhalten einiger Antilopen. Z. Tierpsychol. 15, 340–380. — Ders. (1960): „Antilopenhafte“ Verhaltensweisen im Paarungszeremoniell des Okapi (*Okapia johnstoni* Selater, 1901). Z. Tierpsychol. 17, 188–210.

Anschrift des Verfassers: Dipl.-Psychologe FRITZ WALTHER, Eppenhain (Taunus), Schloßborner Straße 13

Albinotischer Feldhase

Von J. ONDRIAS

Eingang des Ms. 18. 7. 1962

Am 22. Oktober 1961 wurde im Manidi, Aghios Petros, Parnon-Gebirge, Peloponnes, Griechenland, ein weißer Feldhase (*Lepus europaeus* Pallas, 1778) geschossen.

Es war ein ausgewachsener weiblicher Hase. Kopf-Rumpf 656, Schwanz 110, Hinterfuß 145, Ohr 116 mm lang. Größte Schädelänge 98,6, Condylbasilarlänge 83,7, Basallänge 80,2, Basilarlänge 76,1, Nasale 42,5, Palatallänge 39,8, Palatilarlänge 35,6, Interorbitale 13,3 mm. Die Farbe des Felles war weiß. Die Füße waren auch weiß, aber an den Krallen braun. Die Nase war grauweiß, desgleichen auch die Ohren. Die Pupillen der Augen hatten dunkelrote Farbe wie ein rotäugiges albinotisches Tier. Dieses Exemplar wird im Zoologischen Institut der Universität von Athen aufbewahrt.

Albinismus von Feldhasen ist schon früher beobachtet worden, aber dies ist offenbar der erste Fund eines albinotischen Feldhasen vom Peloponnes, Griechenland.

Anschrift des Verfassers: Dr. JOHANNES ONDRIAS, Zoologisches Institut der Universität Athen, Griechenland

Nachruf auf W. E. Martino

Von K. ZIMMERMANN

Am 15. IX. 1961 starb in Rostow am Don WLADIMIR EMMANUELOWITSCH MARTINO. Mit ihm hat die europäische Säugetierforschung einen ihrer markantesten Vertreter verloren, seine Hauptverdienste liegen in der Erforschung der Balkan-Fauna. MARTINO wurde am 9. VI. 1888 auf der Krim geboren. Sein Geburtsort, das Dorf Schuli, gehörte einst zum Besitztum von PETER SIMON PALLAS; so mag der genius loci MARTINOS Leben

richtunggebend beeinflußt haben. Die Etappen seines Lebens sind bestimmt durch beide Weltkriege: Bis 1914 Studium in Odessa und Moskau, Forschungsreise nach Kasachstan. 1920 nach Jugoslawien evakuiert, wo er in Belgrad Assistent des Entomologen J. N. WAGNER wurde und am Russischen Gymnasium in Geographie und Zoologie unterrichtete. Während der deutschen Besatzung arbeitete er als Tagelöhner. 1945 wurde er Kustos am Jagd- und Forst-Museum in Serajewo, 1947 Leiter des dortigen Biologischen Institutes, bis 1949 Dozent an der Pädagogischen Hochschule Serajewo. Von 1950 bis 1955 in Bulgarien als wiss. Mitarbeiter der Akademie der Wissenschaften in Sofia. Im Mai 1955 kehrte er in sein Heimatland zurück, und bis zu seinem Tode war er in Rostow Dozent für Zoologie. 1913 heiratete er JEWGENIA STEPANOWA, die ihm bei den zoologischen Arbeiten und Sammelreisen eine tatkräftige Mitarbeiterin wurde.

Von Anfang an standen die Säugetiere im Vordergrund von MARTINOS Interesse. Mehr als 100 Arbeiten über Taxonomie, Verbreitung und Biologie sind Zeugnisse seines nie ermüdenden Schaffens, mehr als 40 Säugetier-Formen, meist vom Balkan, hat MARTINO beschrieben; die Entdeckung von *Dolomys* verdanken wir ihm. Vorbildlich war seine Präparationstechnik; in vielen europäischen Sammlungen fallen die MARTINOSchen Bälge in ihrer sauberen Herstellung auf. MARTINO, der die deutsche und englische Sprache beherrschte, ist wohl allen Kollegen, die sich mit Bitten an ihn wandten, in bester Erinnerung durch seine aufgeschlossene Hilfsbereitschaft. Die äußeren Umstände, unter denen ich mit MARTINO persönlich bekannt wurde, bleiben mir unvergeßlich: 1941, auf der Durchreise durch Belgrad, hatte ich eben Zeit, MARTINO bei der Arbeit in seinem Garten — er ebnete *Spalax*-Hügel ein — aufzustöbern. Das unerwartete Auftreten einer Uniform der Besatzungsmacht löste heftige Abwehrreaktion aus, aber nach Nennung meines Namens verwandelte sich die Spannung in Freude, und seine ersten Worte waren „Let us speak in the language of GERRIT S. MILLER“.



Vladimir Martino

Ein Verzeichnis der MARTINOSchen Arbeiten und Neubeschreibungen liegt in der Säugetierabteilung des Institutes für Spezielle Zoologie und Zoologischen Museums der Humboldt-Universität, Berlin N 4, Invalidenstraße 43.

SCHRIFTENSCHAU

ADAMSON, JOY: **Born Free** – A Lioness of two Worlds. 7. Aufl. Collins Harvill Press, London, 1960. Preis 25 s net. **Frei geboren**. 2. Aufl., Hoffmann & Campe, Hamburg 1960, 236 S., 34 Photos, 14,80 DM.

In der Geschichte des Tierbuches schien das CRISLERSche Wolfsbuch (Referat „Arctic Wild“, Bd. XXV, S. 181) eine Sonderstellung einzunehmen; um so überraschender ist das fast gleichzeitige Erscheinen dieses ebenbürtigen Löwenbuches. Zwischen beiden Büchern besteht eine enge Verwandtschaft, wenn auch die klimatischen Gegebenheiten, arktische Tundra/tropisches Afrika, denkbar verschieden sind. Hier wie dort leben Raubtiere in zwei Welten, sie verbringen ihre Kindheit in der Obhut eines Ehepaares, und haben mit dem Selbständigwerden freien Zutritt in den natürlichen Lebensraum, wo sie Kontakt mit wildlebenden Artgenossen aufnehmen, ohne die Bindung an die Menschen aufzugeben. Das Vertrauen zwischen Mensch und Raubtier war schon im Falle Mensch/Wolf erstaunlich, aber doch durch unsere Erfahrung mit dem Hund nicht in dem Maße verblüffend wie hier zwischen Mensch und Löwin. Wie bedingungslos das Zutrauen zur Löwin Elsa noch dann sein durfte, als in ihrem Leben schon gemeinsames Baden mit den ADAMSONS am Rudolph-See abwechselte mit dem Anschluß an wildlebende Löwen und mit nächtlichen Liebesabenteuern, sei hier nur dadurch gekennzeichnet, daß sie sich im Zelt auch fremden Besuchern gegenüber wie ein gesitteter Haushund verhielt. Dabei kam keinerlei „Dressur“ zur Anwendung, allein die verständige und liebevolle Behandlung des Tieres genügte, um es in das Zelt- und Wanderleben des Wildhüter-Ehepaares einzufügen. Welche erheblichen Opfer von den ADAMSONS für diesen Erfolg zu bringen waren (Verzicht auf Jahresurlaub u. a.), muß der Leser mehr erraten, als daß es im Buch betont wird. Die Löwin machte lange Tagesmärsche mit, die für das Tier noch anstrengender als für die Menschen waren; sie hatte bei Autofahrten ihren selbstgewählten Platz auf dem Verdeck des Lastwagens, sie wurde beim Angeln und auf der Jagd ein interessierter Begleiter, der das Apportieren der Beute freiwillig erlernte. Als sich die ADAMSONS entschlossen, die Löwin aus dem Doppel-Dasein heraus in ein endgültiges Wildleben zu entlassen, waren die Schwierigkeiten unerwartet groß. Der erste Aussetzungsversuch in einem wildreichen Hochgebirge mißglückte aus klimatischen Gründen. Der zweite Versuch gelingt, die Löwin wird in ein Rudel wilder Löwen aufgenommen. In größeren Zeitabständen überzeugen sich die ADAMSONS vom Wohlbefinden ihrer Löwin, und erschütternd ist bei jedem Wiedersehen deren stürmische Freude. Das Buch bringt eine Fülle von Neuem zur Biologie des Löwen, über Lernfähigkeit wie über das Reifen ererbter Verhaltensformen. Die Verfasserin, eine geborene Österreicherin, schreibt in einem prägnanten, humorvollen Stil, der frei von Pathos und Sentimentalität, ihr ernstes, warmherziges Verantwortungsgefühl dem Tier gegenüber fühlbar macht. Die überreiche Bildausstattung ist hervorragend schön.

K. ZIMMERMANN, Berlin

CHALES DE BEAULIEU, F.: **Vollblut**. Kornett Verlag, Verden/Aller, 1960. 289 S., 280 Abb. 29,80 DM.

Die Kenntnis des englischen Vollblutpferdes ist für den Leserkreis dieser Zeitschrift nicht ohne Interesse: Eine wenigstens 25 Generationen lang unter Berücksichtigung des eines Merkmals „Schnelligkeit“ gezüchtete Inzuchttrasse kann Material für viele Fragen bieten: Vererbung und Inzucht, Domestikationserscheinungen, Verlust von Wild-Charakteren, anatomische, physiologische, psychische Eigentümlichkeiten. Da seit Jahrzehnten in Deutschland kein Buch über Vollblut geschrieben wurde, erwartet man von dem Autor, der seit 40 Jahren Manager im deutschen Rennsport ist, manches Neue. – Nichts davon! Es handelt sich um eine Werbeschrift, die dem in Deutschland wenig populären Galopp-Rennsport neue Freunde gewinnen will. Deshalb ist der größte Teil des Buches wohl absichtlich unkritisch geschrieben; die Ausführungen über das Sportliche sind breit und erschöpfend. Leider merkt der Autor aber wohl nicht, daß das merkwürdige Gehabe und der Slang einer fast ausgestorbenen klei-

nen Gesellschaftsschicht viele Menschen, die am Pferd Freude und Interesse haben, mehr abstoßt als anzieht. Es betrübt zu sehen, daß von dem Bemühen so vieler Fachkundiger, den nicht einfachen Problemen der Pferdezucht durch die Wissenschaft zu helfen, so wenig hängen geblieben ist, und daß nach wie vor Halbwissen unter Redensarten versteckt wird. Freilich versucht es der Autor auch nicht, einen Gedanken durchzuführen, ja, er ist oft bemüht, das Gegenteil dessen zu beweisen, was er selbst einige Seiten vorher behauptet hat. Sicherlich sollten wir uns im Rahmen des Naturschutzes bemühen, das vom Aussterben bedrohte Pferd zu erhalten, besonders auch die interessanten Rassen, vorweg das Vollblut. Da der Autor aber über den Gesichtskreis der Rennbahn wenig hinaussieht und offenbar weder sonst vom Pferde noch von anderen Tieren, noch auch wohl von den einschlägigen Interessen der Menschen dieser Zeit eine deutlichere Vorstellung hat, stellt er Forderungen auf, wie die einer besonderen großzügigen staatlichen Förderung der Vollblutzucht, für die er kaum die Unterstützung aller Freunde der Tiere und des Pferdes finden dürfte. – Der Autor will die ältere Literatur über Vollblutzucht vor dem Vergessen bewahren; doch fehlt dem Literaturverzeichnis die wissenschaftliche Literatur. Die vielen Bilder betreffen zumeist Sportaufnahmen herkömmlicher Art sowie gekannte Pferde und Menschen der Vollblutzucht.

W. KOCH, München

Der Flug der Tiere. Senckenberg Buch, mit Beiträgen von Dr. H. Felten, Dr. E. Franz, Dr. W. Klausewitz, Dr. O. Kraus, Prof. Dr. R. Mertens, Dr. J. Steinbacher, und Dr. W. Struve. Herausgegeben im Auftrage der Senckenbergischen Naturforschenden Gesellschaft durch Dr. H. Schmidt, Frankfurt a. M. 1960. 164 S., 147 Abb., Ln. 8,50 DM.

Anläßlich der 50-Jahr-Feier der ILA (Internationale Luftfahrtausstellung) veranstaltete die SENCKENBERGISCHE Naturforschende Gesellschaft eine Sonderschau „Der Flug der Tiere“. Gleichzeitig erschien ein Sonderheft der Zeitschrift „Natur und Volk“ zum gleichen Thema. Die Aufsätze dieses Heftes, verfaßt von den Abteilungsleitern des SENCKENBERG-Museums, erscheinen nun in erweiterter und umgearbeiteter Form als sehr ansprechendes Buch im Verlag W. KRAMER.

Gegenüber ähnlichen Publikationen zeichnet sich dies Buch durch Einbeziehung der Fossilformen (STRUVE) aus. Morphologie der Fluganpassung, Physiologie, Flugtypen und biologische Besonderheiten fliegender Tiere sind gleichermaßen berücksichtigt. Umfangmäßig stehen natürlich die Beiträge über Insekten (FRANZ) und Vögel (J. STEINBACHER) im Vordergrund. Aber die Abschnitte über Säugetiere (FELTEN), Amphibien und Reptilien (MERTENS) und fliegende Tiere des Wassers (KLAUSEWITZ) zeichnen sich durch besonders wertvolle eigene Beobachtungen der Verf. aus. Das Buch ist verständlich und lesbar geschrieben und wohl in erster Linie für den interessierten Laien gedacht. Daneben bietet es aber auch dem Biologen manche Anregung. Die ganz hervorragenden Bilder, darunter besonders die schönen Naturaufnahmen von WISSENBACH, verdienen besondere Anerkennung.

D. STARCK, Frankfurt a. M.

FREYE, H. A. und H.: **Die Hausmaus.** Neue Brehm-Bücherei Nr. 268. A. Ziemsen Verlag, Wittenberg-Lutherstadt, 1960. 104 S., 38 Abb., 4,50 DM.

Daß das bekannteste Nagetier so spät in dieser vorbildlichen Reihe erschien, lag zweifellos an der vielseitigen Rolle, die es in der menschlichen Geschichte, in der biologischen und medizinischen Forschung und in der Schädlingsbekämpfung spielt. Aus der unübersehbaren Fülle der daraus resultierenden Hausmaus-Literatur einen wohlabgewogenen Extrakt zu liefern, kam deshalb einer Sisyphus-Arbeit gleich, für die man den Autoren nur Dank und Anerkennung zollen kann. Man muß ihnen auch bescheinigen, daß es ihnen gut gelungen ist, mit der Fülle der Gesichtspunkte fertig zu werden und ein erstaunlich vollständiges Konterfei zu bieten, das mit einer tabellarischen Übersicht aller wichtigen Daten schließt. Zu kurz gekommen sind allerdings die gerade bei dieser Art so wichtigen Kapitel Genetik und Bekämpfung. Im Abschnitt Krankheitsüberträger fehlen neuere Befunde (Tollwut, Coriomeningitis etc.), im systematischen Teil nicht nur ein Bestimmungsschlüssel der Murinae, sondern sogar die übliche Karte mit Eintragungen der erwähnten Unterarten, die gerade hier zum Verständnis des Textes unentbehrlich war. Bei der Fülle des gerade bei dieser Art verfügbaren Materials hätte die Bildauswahl überhaupt sorgfältiger sein können; den taxonomisch wichtigen Schneidezahn sieht man gar nicht, die Molaren nur von der Seite beim

Nestling. Manche im Text genannten Autoren sucht man im Literaturverzeichnis vergebens. Im Interesse des in der Einleitung angesprochenen „interessierten Laien“ sollten in der 2. Auflage auch ungebräuchliche Fachausdrücke (z. B. Leer-, Hüft-, Grimmdarm) vermieden und andere (z. B. Sehen in Zerstreuungskreisen) erklärt werden. Gerade dieser Leserkreis sollte entsprechend der einleitend gemachten Verheißung auch mehr über die biologische Bedeutung der mitgeteilten Befunde erfahren. Auch eine stilistische Überarbeitung würde den Text allgemeinverständlicher machen, und ein Bildtitel wie „Mutterglück bei *Mus musculus*“ gehört wohl nicht in ein Buch dieses Niveaus.

F. FRANK, Oldenburg i. O.

KLUG, HERBERT: **Hormone.** Die Neue Brehm-Bücherei, H. 262; A. Ziemsen Verlag, Wittenberg Lutherstadt, 1960. 139 S., 42 Abb. 6.— DM.

Seit über 100 Jahren wird die Erforschung der Hormone betrieben. Sie hat sich inzwischen zu einer Wissenschaft entwickelt, die in der Medizin eine wichtige Rolle spielt und wie kaum eine andere Forschungsrichtung eng mit der Biologie und der Chemie verbunden ist. Diese Zusammenhänge werden in dem Brehm-Heft besonders deutlich zum Ausdruck gebracht. Wenn auch die Kenntnisse der Hormone des Menschen und damit seine innere Sekretion im Vordergrund stehen, so wird doch immer wieder auf die Verhältnisse beim Tier, und nicht nur beim Säugetier, hingewiesen. Ein Kapitel am Ende des Heftes behandelt die Hormone bei den Wirbellosen, vor allem die der in dieser Beziehung recht gut erforschten Insekten. Der Hauptteil des Buches ist naturgemäß denjenigen Hormonen gewidmet, die für den Menschen von lebenswichtiger Bedeutung sind. Dabei wird in gleicher Ausführlichkeit der histologische Aufbau der Drüsen, die Wirkung der Hormone, ihre chemische Zusammensetzung sowie die Bedeutung von Über- oder Unterfunktionen dieser endokrinen Drüsen dargestellt. Immer wieder wird auf übergeordnete Regulationssysteme hingewiesen, wie auch auf die Zusammenhänge zwischen den verschiedenen Drüsen. Neben den eigentlichen, den Drüsenhormonen werden von den sog. Gewebshormonen Sekretin, Acetylcholin und Histamin knapp aber inhaltsreich besprochen. 3 Seiten Literaturangaben und ein ausführliches Sachverzeichnis lassen das Brehm-Heft neben der klaren Gliederung zu einer wertvollen Arbeitsunterlage werden.

U. SIERTS-ROTH, Hamburg

KNAUS, WERNER: **Das Gamswild.** Seine Naturgeschichte, Krankheiten, Hege und Jagd. Verlag Paul Parey, Hamburg und Berlin, 1960. 188 S., 98 Abb., 28,— DM.

Kaum einer zweiten Tierart wurden so viele Monographien gewidmet wie der Gemse, *Rupicapra rupicapra*; (KELLER 1885, HAUBER 1924, ZEDWITZ 1937, COUTURIER 1938 und FUSCHLBERGER 1955). Dennoch ist auch das vorliegende Buch von WERNER KNAUS, dem Landesjägermeister für Kärnten (Österr.), keine Wiederholung seiner Vorläufer, sondern deren wertvolle Ergänzung. Der Verfasser ist ein erfahrener Gamsjäger und hat daher seine Kenntnisse in erster Linie den interessierten Waidmännern zugedacht. Zur Abrundung seines übermittelten Wissens hat er im 1. Teil des Buches unter Zitierung von R. AMON, Graz, die Naturgeschichte, Vorgeschichte, Stammesgeschichte und Geschichte der Gemse behandelt. Nach Aufzählung der von HALTENORTH und TRENSE angeführten zehn Unterarten wird auf die Geschichte der verschiedenen, mit der Gemse zusammenhängenden Namen eingegangen. Sodann folgt eine ausführliche Beschreibung der Gemse, ihrer Erscheinung, Körpermaße, Gewichte, Farbe, Behaarung, Zähne, Augen, Brunstfeige, Läufe, Losung, ihres Verdauungstraktes, des Alters, des Geruch-, Gesichts- und Gehörsinnes, der Stimme, Gangarten und der Äsung. Eingehend wird die Zusammensetzung der Äsungspflanzen wie Gräser, Kleearten und anderer Pflanzen dargelegt. Die Tragzeit wird mit 180 bis 190 Tagen, Zwillinge als selten angegeben. Von den Lebensgewohnheiten werden die Eigenheiten des Kitzes, die Rudelbildung, der Tagtiercharakter der Gemse, das Umherwechseln, das „Haberlmachen“, Flehmen und die Wanderungen behandelt. Ein besonderes Kapitel ist der Kruckenbildung und den Hauthörnern gewidmet. Sehr ausführliche Behandlung erfährt die Geschlechtsreife und Brunst, wobei die frühe Gravidität (1½ Jahre) hervorgehoben wird. Dann wird noch die Umwelt der Gemse geschildert und die Entwicklung des „Bestandes“ an Beispielen erörtert.

Der 2. Teil enthält die Infektionskrankheiten, wie Maul- und Klauenseuche, Milzbrand, Tuberkulose, Verwerfen, Gamsblindheit, Warzengeschwulst, ferner die parasisären Erkrankungen wie Magen- und Darmwürmer, Leberegel, Kokzidien, Lungenwürmer, Eingeweidewürmer, Sarcopites, Hautparasiten, Dasselfliegen usw. Im 3. Teil wird in sehr ausführlicher

Weise die Hege besprochen, u. a. die Wilddichte und das Geschlechtsverhältnis, wobei das Verhältnis 1:1 als ausgeglichener Bestand angesehen wird. Als Altersgrenze werden 20 Lebensjahre, ausnahmsweise 22 Jahre angegeben. Die Annahme, daß alte Gaißen schwächere Nachkommenschaft als junge Mütter haben, will der Verfasser nicht gelten lassen, doch sprechen sowohl persönliche Erfahrungen des Rezensenten, als auch objektiv der verschiedene physiologische Zustand von jungen und alten Individuen durchaus dafür. In weiterer Folge wird über Abschußrichtlinien, Reviergröße, Schußzeiten, Fütterung und Salz, dann Revier-einrichtungen, Gamsfeinde, Lawinen, Wilderer, Wintersport und Touristik und über den Berufsjäger berichtet.

Der 4. Teil enthält die Jagd auf Gemen mit einem Abriss ihrer Geschichte und Entwicklung, ferner die Jagdmethoden, Treibjagd und Pürsch sowie das damit zusammenhängende „Ansprechen“ des Wildes. Bemerkenswert ist eine lichtbildmäßige Gegenüberstellung der Gesichter einer drei- und zwanzigjährigen Gaiß. Es folgen Ausführungen über Schuß- und Pürschzeichen, Anschuß und Nachsuche, Behandlung von Wild und Trophäe, Kruken und deren Bewertung, bisher bekannte beste Krukenbildungen, die Gemse im Brauchtum und Aberglauben, der Gamsbart und dessen Bindeverfahren. Abschließend wird noch die gesamte Jagdausrüstung wie Optik, Waffen und Munition besprochen. Alles in allem stellt das Buch ein sehr brauchbares Hand- und Nachschlagebuch, in erster Linie für den Waidmann, aber auch für den praktisch arbeitenden Zoologen dar. Daß die Ausstattung vorbildlich ist, bedarf bei einem Parey-Buch keiner besonderen Erwähnung.

E. P. TRATZ, Salzburg

KRALL, PETER: Der gesunde und der kranke Hund. Verlag Paul Parey, Hamburg u. Berlin, 1960. 140 S., 35 Abb., Ln. 12,30 DM.

Das Buch ist für den verantwortungsvollen Hundefreund geschrieben, der wirklich um sein Tier besorgt ist. Die Ratschläge für gesunde Tage sind sehr einleuchtend, weil sie immer begründet werden. Weitaus der größte Teil des Buches ist den verschiedenen Krankheiten vorbehalten. Jeweils nach dem Erscheinungsbild wird die Behandlung beschrieben, sofern sie mit verhältnismäßig einfachen Mitteln vom Hundebesitzer selbst durchgeführt werden kann. Der nötige Besuch des Tierarztes soll keinesfalls verhindert werden – für schwere und lebensgefährliche Krankheiten ist deshalb gar keine Therapieanweisung gegeben. Dem Hundebesitzer, der nicht das Glück hat, in direkter Nachbarschaft mit einem Kleintierspezialisten zu wohnen, kann das kleine Buch bald unentbehrlich werden und es dürfte mithelfen, manches brave Hundetier von einer oft „nicht weiter gefährlichen“, aber dennoch quälenden Erkrankung zu befreien.

U. SIERTS-ROTH, Hamburg

Die „Zeitschrift für Säugetierkunde“ hat in den letzten anderthalb Jahren einen so starken Zustrom von Manuskripten aus dem In- und Ausland erfahren, daß die bisherige Veröffentlichungsweise von vier Heften im Jahr nicht mehr genügt, wenn die Interessen der Säugetierkunde gewahrt bleiben sollen. Herausgeber und Verlag haben sich daher entschlossen, die Zeitschrift mit Beginn des Jahres 1963 zweimonatlich erscheinen zu lassen. Band 28 wird also sechs statt bisher vier Hefte zu je vier Bogen umfassen. Dies hat auch den Vorteil, daß nicht nur die Veröffentlichungsmöglichkeit vermehrt wird, sondern eingehende Arbeiten auch schneller zur Veröffentlichung kommen. In doppelter Hinsicht dürfte damit der Säugetierkunde geholfen sein. Wir nehmen an, daß auch unsere Bezieher diese Verbesserung begrüßen werden.

SCHRIFTFLEITUNG UND VERLAG

Im Oktober 1962 erscheint:

KAREL HENDRIK VOOUS

Die Vogelwelt Europas und ihre Verbreitung

*Ein tiergeographischer Atlas über die Lebensweise
aller in Europa brütender Vögel*

Aus dem Holländischen übersetzt und bearbeitet von
Dr. MICHAEL ABS

Zoologisches Forschungsinstitut und Museum Alexander Koenig, Bonn

Mit einem Geleitwort von Prof. Dr. GÜNTHER NIETHAMMER

1962 / 284 Seiten mit 356 Abbildungen und 420 zweifarbigen Verbreitungskarten / Großformat
26 × 34,5 cm / In Ganzleinen 48,60 DM

Unter den vielen Vogelbüchern nimmt „Die Vogelwelt Europas“ einen besonderen Platz ein: Zum erstenmal wird ein umfassender tiergeographischer Überblick über alle Brutvögel Europas gegeben. Es ist nicht etwa nur ein reizvolles Bildbuch, sondern ein Quell an Informationen für den Liebhaber und den Kenner. Das Buch setzt sich aus drei Elementen zusammen: Text, Verbreitungskarten und Lichtbildern. Alle drei dienen der gleichen Aufgabe: zu zeigen, wie jede einzelne Vogelart in ihrer Verbreitung von mannigfaltigen Faktoren beeinflusst wird.

Der Text gibt einen kurzen Abriss über jede der 420 Vogelarten, die in Europa brüten. Er ist nach folgenden Stichworten gegliedert: Faunentyp, Verbreitung, Biotop, Nahrung, Nest und Wanderungen. Damit liefert der Text wichtigen Stoff zur Kennzeichnung der Umweltbeziehungen einer Vogelart. Gleichzeitig ermöglicht er einen schnellen und doch gründlichen Vergleich verschiedener Vögel. Die Verbreitungskarten gestatten in enger Verbindung mit dem Text einen Einblick in die Probleme der Verbreitung einer Vogelart. Jede Vogelart besitzt ihre eigene Verbreitungskarte, auf der das Brutgebiet der ganzen Art für die ganze Erde eingetragen ist. Die Lichtbilder ergänzen Text und Verbreitungskarten und machen die Darstellung anschaulich. Deswegen wurde bei der Auswahl der Bilder darauf Wert gelegt, jeden Vogel in seiner natürlichen Umgebung zu zeigen. Unwillkürlich drängt sich dem Betrachter der ästhetische Reiz der Vogelbilder auf. Sie sind von den besten Tierphotographen aufgenommen. Dank ihrer weltumfassenden Mitarbeit war es möglich, Lichtbilder von fast allen europäischen Vögeln zusammenzubringen. Das Ergebnis ist eine Sammlung wertvollster, schöner Natururkunden.

„Die Vogelwelt Europas“ bietet Ornithologen und Vogelliebhabern die Forschungsergebnisse eines halben Jahrhunderts auf diesem Gebiet. Man könnte es beinahe ein Handbuch nennen. Die Darstellung wirft Licht auf das Schicksal jeder Vogelart. Manche sind unausweichlich vom Aussterben bedroht, andere haben sich dank ihrer Anpassungsfähigkeit aus eigener Kraft über die ganze Erde verbreitet. Einigen hat der Mensch die Eroberung neuer Kontinente eröffnet.

VERLAG PAUL PAREY · HAMBURG UND BERLIN

Die ersten Lieferungen sind erschienen:

Handbuch der speziellen pathologischen Anatomie der Haustiere

Begründet von ERNST JOEST

3., vollständig neubearbeitete Auflage in 7 Bänden

Herausgegeben von Prof. Dr. Dr. h. c. Dr. h. c. J. DOBBERSTEIN, Berlin,

Prof. Dr. G. PALLASKE, Gießen, Prof. Dr. H. STÜNZI, Zürich,

unter Mitarbeit zahlreicher Wissenschaftler aus Deutschland, Österreich, der Schweiz,
Schweden, Holland, Frankreich, Italien, Polen, Indonesien und den USA

Band I:
Bewegungsapparat

Band II:
Zirkulations- und hämatopoetische
Organe

Band III:
Nervensystem, Sinnesorgane,
endokrine Drüsen, Haut

Band IV:
Urogenitalapparat

Band V:
Digestionsapparat,
1. Teil

Band VI:
Digestionsapparat,
2. Teil

Band VII:
Respirationsapparat, Milchdrüse

Das umfassende Handbuch gilt als das Standardwerk der veterinärmedizinischen Weltliteratur. Seine besondere Bedeutung liegt in der Berücksichtigung der Belange der vergleichenden pathologischen Anatomie. Diese Gesichtspunkte sind in der neuen Bearbeitung noch stärker herausgearbeitet worden, so daß die vollständig neugestaltete dritte Auflage nicht nur für die veterinärmedizinische Forschung, sondern in verstärktem Ausmaß auch für die humanmedizinische pathologisch-anatomische Arbeit ein unentbehrliches Lehr- und Nachschlagewerk sein wird. Der internationale Mitarbeiterstab gewährleistet die Auswertung und Berücksichtigung der gesamten Forschung aus aller Welt zu Problemen der pathologischen Anatomie. Die Beiträge der Mitarbeiter aus den USA werden in englischer Sprache veröffentlicht. Alle Bild-erklärungen sind zweisprachig (deutsch und englisch).

Instruktive Abbildungen sind bei der Darstellung spezieller pathologisch-anatomischer Probleme von entscheidender Wichtigkeit. Auf sorgfältige Auswahl der Abbildungen wurde daher besonderer Wert gelegt. Die mehrfarb. Abbildungen werden auf Farbtafeln zusammengefaßt.

Um die Anschaffung des Werkes zu erleichtern und die Herausgabe zügig durchführen zu können, erscheint das Handbuch in Lieferungen, beginnend mit den Bänden I bis III, die nebeneinander herausgegeben werden. Auch in der Folge werden jeweils Lieferungen mehrerer Bände nebeneinander erscheinen.

Erscheinungsweise und Bezugsbedingungen: Das Werk erscheint in ca. 40 etwa monatlichen Lieferungen. Jede Lieferung umfaßt im allgemeinen 5 Druckbogen à 16 Seiten im großen Handbuchformat. Der Subskriptionspreis beträgt bei Bestellung des *Gesamtwerkes* je Lieferung 28,60 DM, bei Bestellung *einzelner Bände* je Lieferung 31,60 DM. Mit der letzten Lieferung jedes Bandes werden Einbanddecken geliefert und gesondert berechnet. Jeder Band enthält voraussichtlich 2 Farbtafeln. Das Werk wird auf holzfreiem Kunstdruckpapier gedruckt.

VERLAG PAUL PAREY · BERLIN UND HAMBURG

